```
(C) WPI / DERWENT
                          XP-002377287
 AN - 2002-383513 [41]
 AP - WO2001JP09259 20011022; US20030399518 20030417; AU20020010917 20011022;
    [Based on WQ0233072]; EP20010978851 20011022; KR20030704608 20030331;
    JP20020536441 20011022; CN20010817544 20011022
 CPY - CHUS
   - CHUS
   - OHTO-I
   - ORIT-I
   - TSUC-I
   - TS
 DC - B04 D16
 DS - BE CY EA FR GR IE IT MC NL OA SZ LI
 FS - CPI
 IC - A61K39/395; A61P7/00; C07K16/28; C07K16/44; C12N1/15; C12N1/19;
    C12N1/21; C12N5/10; C12N15/09; C12N15/62; C12Q1/02; G01N33/15;
    G01N33/50 ; G01N33/53
 IN - OHTOMO T; ORITA T; TSUCHIYA M; TSUNODA H; YABUTA N
 MC - B04-E02A B04-F0100E B04-G0100E B04-G2100E B04-K01 B04-N02 B11-C07A
    B12-K04 B14-F08 D05-H09 D05-H11A2 D05-H12B D05-H14
 M1 - [01] M423 M710 M750 M905 N102 N135 N161 P815 Q233; RA00C8-T RA00C8-A
    RA00C8-N
   - [02] M423 M710 M905 Q233; RA00NS-N
   - [03] M423 M710 M905 N135 N136 Q233; RA00GT-N
   - [04] M423 M750 M905 N102 Q233; RA0JW7-K RA0JW7-A
 M6 - [05] M905 P815 Q233 R515 R521 R630 R637
 PA - (CHUS ) CHUGAI SEIYAKU KK
   - (CHUS ) CHUGAI PHARM CO LTD
   - (OHTO-I) OHTOMO T
   - (ORIT-I) ORITA T
   - (TSUC-I) TSUCHIYA M
   - (TSUN-I) TSUNODA H
   - (YABU-I) YABUTA N
 PN - US2004091475 A1 20040513 DW200432 A61K39/395 000pp
   - WO0233072 A1 20020425 DW200241 C12N15/09 Jpn 212pp
  - AU200210917 A 20020429 DW200255 C12N15/09 000pp
   - EP1327680 A1 20030716 DW200347 C12N15/09 Eng 000pp

    - KR2003055274 A 20030702 DW200377 C07K16/28 000pp

   - JP2002536441T T 20040226 DW200416 C12N15/09 000pp

    CN1469925 A 20040121 DW200425 C12N15/09 000pp

 PR - JP20010277314 20010912; JP20000321821 20001020; WO2001JP03288 20010417;
    WO2001JP00000 20010417
```

- XA C2002-108158
- XIC A61K-039/395; A61P-007/00; C07K-016/28; C07K-016/44; C12N-001/15; C12N-001/19; C12N-001/21; C12N-005/10; C12N-015/09; C12N-015/62; C12Q-001/02; G01N-033/15; G01N-033/50; G01N-033/53
- XR 2000-587428 2001-570772 2002-066368 2002-682599
- AB WO200233072 NOVELTY A modified antibody comprising at least 2 H chain V domains and 2 or more L chain V domains of an antibody, and exhibits thrombopoietin (TPO) agonistic effect by causing TPO receptor to crosslink, is new.
  - DETAILED DESCRIPTION INDEPENDENT, CLAIMS are also included for the following:
  - (1) a compound containing 2 or more H and L chain V domains and having agonism (effective dose (ED) 50 value) higher than that of thrombopoietin (TPO);
  - (2) a DNA encoding the modified antibody, or the compound;
  - (3) animal cells, or microorganisms, producing such modified antibody.

or the compound;

- (4) the use of such modified antibody or compound as TPO agonist;
- (5) producing the agonistic effect in cells by using the modified antibody or compound to initiate signal transduction into cells by crosslinking a TPO receptor;
- (6) drugs containing the modified antibody or compound;
- (7) screening the modified antibodies comprising:
- (a) preparing such modified antibodies that can specifically bind with TPO receptor;
- (b) contacting the modified antibody with cells expressing TPO receptor; and
- (c) measuring TPO agonistic effect in the cells due to crosslinking of the TPO receptor; and
- (8) measuring TPO agenistic activity of the modified antibody comprising:
- (a) preparing such modified antibodies that can specifically bind with TPO receptor;
- (b) contacting the modified antibody with cells expressing TPO receptor; and
- (c) measuring TPO agonistic effect in the cells due to crosslinking of the TPO receptor.
- ACTIVITY Hemostatic.
- MECHANISM OF ACTION None given in the source material.
- USE The antibodies are useful in preventives and/or remedies for platelet reduction-associated blood diseases, thrombopenia (claimed) following cancer chemotherapy or leukemia.
- ADVANTAGE The antibody can act as a TPO signal transduction agonist by transducing a signal into cells by crosslinking a TPO receptor to exert TPO agonism.
- (Dwg.0/59)
- CN RAOOC8-T RAOOC8-A RAOOC3-N RAOONS-N RAOOGT-N RAOJW7-K RAOJW7-A
- DN AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PH PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW
- IW DEGRADE AGONIST ANTIBODY CONTAIN CHAIN DOMAIN MONOCLONAL ANTIBODY USEFUL PREVENT REMEDY BLOOD DISEASE THROMBOPENIA FOLLOW CANCER CHEMOTHERAPEUTIC LEUKAEMIA
- IKW DEGRADE AGONIST ANTIBODY CONTAIN CHAIN DOMAIN MONOCLONAL ANTIBODY USEFUL PREVENT REMEDY BLOOD DISEASE THROMBOPENIA FOLLOW CANCER CHEMOTHERAPEUTIC LEUKAEMIA
- INW OHTOMO T; ORITA T; TSUCHIYA M; TSUNODA H; YABUTA N

NC - 098

OPD - 2000-10-20

ORD - 2002-04-25

PAW - (CHUS ) CHUGAI SEIYAKU KK

- (CHUS ) CHUGAI PHARM CO LTD
- (OHTO-I) OHTOMO T
- (ORIT-I) ORITA T
- (TSUC-I) TSUCHIYA M
- (TSUN-I) TSUNODA H
- (YABU-I) YABUTA N
- TI Degraded thrombopoietin agonist antibodies containing H and L chain V domains of monoclonal antibody, useful in preventives and/or remedies for blood diseases, thrombopenia following cancer chemotherapy or leukemia

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

#### (43) 国際公開日 2002 年4 月25 日 (25.04.2002)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 02/33072 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07K 16/28, A61K 39/395 C12N 15/09, 15/62,

[JP/JP]; 〒300-4101 茨城県新治郡新治村永井153-2 中

洋ビル Tokyo (JP).

PCT/JP01/09259

(21) 国際出願番号: (22) 国際出願日:

2001年10月22日(22.10.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

JP

(30) 優先権データ: 特願 2000-321821

·1 · 2000年10月20日(20.10.2000)

PCT/JP01/03288 2001 年4 月17 日 (17.04.2001) JP 特願2001-277314 2001 年9 月12 日 (12.09.2001) JP

- (71) 出願人 /米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目 5番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 土屋政幸 (TSUCHIYA, Masayuki) [JP/JP]. 大友俊彦 (OHTOMO, Toshihiko) [JP/JP]; 〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1 丁目135番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP). 藪 田尚弘 (YABUTA, Naohiro) [JP/JP]. 角田浩行 (TSUN-ODA, Hiroyuki) [JP/JP]. 織田哲郎 (ORITA, Tetsuro)

外製藥株式会社内 Ibaraki (JP).

(74) 代理人: 高木千嘉,外(TAKAGI, Chiyoshi et al.); 〒

102-0083 東京都千代田区麹町一丁目10番地 麹町広

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM,

TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### - 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: DEGRADED TPO AGONIST ANTIBODY
- (54) 発明の名称: 低分子化TPOアゴニスト抗体
- (57) Abstract: A modified antibody containing at least two H chain V domains and at least two L chain V domains of a monoclonal antibody which transduces a signal into cells by crosslinking a TPO receptor to thereby exert TPO agonism. Because of being usable as a TPO signal transduction agonist, this modified antibody is useful as a preventive and/or a remedy for blood diseases in which platelet reduction participates, thrmobopenia following chemotherapy for cancer or leukemia, etc.

#### (57) 要約:

WO 02/33072 A1

本発明は、TPOレセプターを架橋することにより細胞内にシグナル伝達してTPOアゴニスト作用を奏しうる、モノクローナル抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体に関する。この改変抗体は、TPOによるシグナル伝達のアゴニストとして使用することができ、血小板減少が関与する血液疾患、癌や白血病等の化学治療後の血小板減少症などの予防及び/又は治療薬等として有用である

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

# 明 細 書 低分子化TPOアゴニスト抗体

# 技術分野

5

15

20

25

本発明は、TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体に関する。当該改変抗体は、TPOレセプターを架橋することにより細胞内にシグナルを伝達しうるTPOアゴニスト作用を有しており、種々の医薬として有用である。

# 10 背景技術

トロンボポエチン (TPO) は、1994年に発見された血小板産生調節因子であ り、主に肝臓で産生される分子量7万~8万の糖タンパク質からなることが知ら れている。トロンボポエチンは、骨髄において血小板前駆体細胞の生存、増殖、 分化および成熟、即ち巨核球の分化および増殖を促進するサイトカインである。 一方、トロンボポエチン(TPO)レセプターは、血小板産生を調節する特異的 因子の受容体 c - M p l としてTPOより先に同定されていた (M. Souyri et al., Cell 63: 1137 (1990))。 c - Mplは、血小板前駆細胞、巨核球及び血小 板に局在し、c-Mplの発現の抑制が巨核球形成を選択的に阻害することが報 告された (M. Methia et al., Blood 82: 1395 (1993))。そして、c-Mplに 対するリガンドは、c-Mplリガンド特異的細胞の増殖アッセイ及び精製手段 としてのc-Mplを用いたそのリガンドの精製からTPOであることが報告さ አሊ (F. de Sauvage et al., Nature 369: 533 (1994); TD. Bartley et al., Cell 77:1117 (1994))、現在、MplはTPOレセプターと称されている。この ため、TPOおよびTPOレセプターのアゴニストは、種々の血小板減少症の治 療薬として、例えば癌患者に対する骨髄抑制及び脊髄切断療法に付随する血小板 減少症を緩和する医薬としての応用が期待されている。

一方、改変抗体、特に低分子化抗体、例えば一本鎖Fvは、その低分子化により組織、腫瘍等への移行性を改善し、遺伝子工学的に調製する目的で開発された

10

15

20

25

ものであるが、近年、一本鎖F v のダイマー、特に、二重特異性 [bispecific] のダイマーが細胞同士の架橋を目的として使用されている。このようなダイマーとしては、代表的には癌細胞抗原とN K細胞や好中球など宿主細胞抗原を認識する一本鎖F v のヘテロダイマー等が知られている(Kipriyanov et al., Int. J. Cancer, 77, 9763-9772, 1998)。これらは、細胞間架橋を誘導させることにより癌を治療するためのより効率的な改変抗体として、一本鎖F v の構築技術から作成されたものである。このため、抗体およびその断片(例えばF a b断片など)および二重特異性の改変抗体、さらには単一特異性である一本鎖F v のダイマーでも細胞間の架橋が誘導されると考えられていた。

また、細胞表面分子を架橋してシグナルを伝達しうるモノクローナル抗体として、例えば細胞の分化・増殖に関与するEPO受容体に対する抗体(特開 2000-95800 号公報)、MuSK受容体に対する抗体(Xie et al., Nature Biotech. 15, 768-771, 1997)などが知られている。また、TOPレセプターに対するアゴニスト抗体、その断片および一本差Fvなども知られている

(WO99/17364)。しかし、アゴニスト作用を有する一本鎖Fvのダイマーおよび一本鎖2価抗体等の改変抗体については報告はない。

そこで、先ず本発明者らは、IAPを有する細胞に対してアポトーシスを誘起するモノクローナル抗体(MABL-1およびMABL-2抗体)を取得し、それをもとに作製した一本鎖Fvのモノマーは細胞にアポトーシスを誘起せず、ダイマーが細胞に対してアポトーシスを誘導することに注目し、これらが細胞表面上のIAP受容体を架橋(2量体化)することにより当該細胞にシグナルが伝達されて、その結果アポトーシスが誘導されたことを突き止めた。即ち、これは、単一特異性の一本鎖Fvダイマーが細胞表面上の分子(例えば受容体)を架橋することにより、リガンドと同様にシグナルを伝達し、これによりアゴニスト作用を示しうること示唆するものである。

次に細胞間の架橋形成に注目したところ、前記モノクローナル抗体は赤血球凝集を引き起こすが、前記一本鎖Fvのダイマーは赤血球凝集を起こさないことを見出した。同様の結果は、一本鎖2価抗体(2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V

領域を含む一本鎖ポリペプチド)でも観察された。即ち、これはモノクローナル 抗体では細胞間で架橋が形成される可能性があるのに対して、一本鎖Fvダイマ ーまたは一本鎖2価抗体等の改変抗体では、細胞表面上の分子を架橋するが、細 胞間の架橋を形成しないことを示唆するものである。

本発明者は、これらの結果から、一本鎖F v ダイマーや一本鎖 2 価抗体等の改変抗体が、従来知られていた細胞間の架橋だけでなく、同じ細胞の細胞表面分子あるいは細胞内分子を架橋する、当該分子に対するリガンド(特に天然のリガンドの作用を模倣するようなリガンド)として特に適していることを初めて見出した。

10 さらに、本発明者は、抗体分子(whole IgG)を一本鎖Fvダイマーまたは一本鎖2価抗体などの改変抗体にすることにより、細胞間の架橋などによる副作用を軽減し、且つ細胞表面上の分子を架橋して、細胞に所望の作用のみを誘起しうる新規な医薬品を提供しうることを見出し、本発明を完成させた。また、本発明の改変抗体は、当該改変抗体と同じV領域を有するwholeの抗体(IgG)と比較して顕著に高い活性を有しており、さらに抗体分子に比べ分子量が小さく、定常領域を有しないという特徴から、組織移行性が向上しているという特徴を有している。

#### 発明の開示

25

20 本発明の課題は、TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む低分子化アゴニスト改変抗体を提供することである。

従って、本発明は、TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上、好ましくは各々2~6、さらに好ましくは各々2~4、特に好ましくは各々20含む改変抗体に関する。

本明細書において「改変抗体」とは、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V 領域を2つ以上含み、これら各V領域を直接的あるいはリンカー等を介して共有

10

15

20

25

結合および/または非共有結合により結合した任意の物質を意味する。具体的には、抗体の各V領域をペプチドリンカー、化学架橋剤等のリンカーで結合したポリペプチドまたは化合物等があげられる。なお、本発明の改変抗体において、抗体由来の2つ以上のH鎖V領域及びL鎖V領域は各々、同一または異なる抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域であってもよい。

本発明の改変抗体は、TPOレセプターを特異的に認識して当該レセプターを 架橋し、これにより細胞内にシグナルを伝達しうるものであればいかなるもので もよく、さらには、該改変抗体のV領域のアミノ酸配列の一部を改変した改変抗 体も包含される。

本発明の改変抗体は、好ましくは1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー、トリマー、テトラマー等のマルチマーであるか、又は2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチドである。本発明の改変抗体が1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー、トリマー、テトラマー等のマルチマーである場合、同じ鎖上のH鎖V領域及びL鎖V領域は互いに連合して1つの抗原結合部位を形成していないものが好ましい。

特に好ましくは、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvの ダイマー、又は2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペプチ ドである。該改変抗体中において、H鎖V領域及びL鎖V領域は、好ましくはリ ンカーを介して連結されている。

10

15

20

25

trans-3-ペンテニレンおよび cis/trans-3-ヘキセニレンなど)である。また、一本鎖 Fv と結合しうる架橋剤は、例えば Fv 中に随意に導入しうるアミノ酸配列、例えば Fv LAG配列等に対する抗体もしくはその断片、またはその抗体由来の改変抗体、例えば一本鎖 Fv である。

本明細書において「TPOアゴニスト作用」とは、TPOレセプターを架橋することにより細胞内にシグナルが伝達されて該細胞に生じる生物学的作用をいい、 具体的には、巨核球の増殖、分化または成長の刺激、血小板の産生等の作用をい う。

本発明において、TPOアゴニスト作用のED50値は、公知のTPOアゴニスト作用の測定法より求めることができる。具体的には、BaF/mplやUT7/TPOなどのTPO反応性細胞株を用いた細胞増殖アッセイ、MPLタンパクのリン酸化測定、骨髄細胞からの分化による巨核球コロニーアッセイ、インビボでのマウス血小板回復合成アッセイ、ヒト白血病巨核芽球細胞株 (CMK)を用いた血小板抗原GPIIbIIIa (抗GPIIbIIIa)発現の誘導、巨核芽球細胞株 (DAMI)における倍数化の誘導等により測定することができ、その反応容量曲線の最大活性を100%とし、反応率50%となる用量をED50%値とする。

本発明の改変抗体は、当該改変抗体と同一の抗原結合領域を有する抗体、即ち、当該改変抗体の抗原結合領域を形成するH鎖V領域とL鎖V領域の対と同一のH鎖V領域とL鎖V領域の対を有するIgG等のwholeの抗体(以下、親抗体という)と比較して同等以上のTPOアゴニスト作用(ED50値)を示すものが好ましい。さらに、親抗体と比較して2倍以上、好ましくは5倍以上、さらに好ましくは10倍以上のTPOアゴニスト作用(ED50値)を示すものが好ましい。また、TPOレセプターには結合するが、TPOアゴニスト作用を実質的に有さない親抗体と同一の抗原結合領域を形成するH鎖V領域とL鎖V領域の対を有する改変抗体であって、当該改変抗体はアゴニスト作用を有するものも本発明に含まれる。

本発明の抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む化合物とは、トロンボポエチン(TPO)と比較して同等以上のTPOアゴニスト作用 (ED50値)を示し、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む

10

15

25

化合物であればいかなるものでもよく、TPOと比較して2倍以上、好ましくは 5倍以上、さらに好ましくは10倍以上のTPOアゴニスト作用(ED50値)を示す化合物が好ましい。

ここでいう「化合物」とは、本発明の改変抗体に限らず、wholeの抗体、 $F(ab')_2$ 等、2つ以上、好ましくは $2\sim6$ 、さらに好ましくは $2\sim4$ 、特に好ましくは2つの抗原結合部位を有するものであればいかなるものも含まれる。

本発明の抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体または化合物は、親抗体と比較して、1/10以下の細胞間接着作用(ED50値)を示すものが好ましく、細胞間接着作用を実質的に有さないものが特に好ましい。

ここでいう細胞間接着作用のED50値とは、公知の細胞間接着作用の測定法、例 えばTPOレセプターを発現する細胞の凝集を指標にしてより求めることができ る。

本発明は上記改変抗体をコードするDNAに関する。

本発明は上記改変抗体を産生する動物細胞または微生物に関する。

本発明は上記改変抗体のTPOアゴニストとしての使用に関する。

本発明は上記改変抗体を用いてTPOレセプターを架橋することにより細胞内にシグナル伝達を起し、巨核球の増殖、分化誘導または成長の刺激、血小板の産生、TPOレセプタータンパク質のリン酸化等のTPOアゴニスト作用を生じさせる方法に関する。

20 本発明は、上記改変抗体を有効成分として含む血小板減少症治療剤等の医薬に 関する。

本発明は、上記改変抗体の医薬としての使用に関する。

本発明は、TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のスクリーニング方法又は測定方法であって、1) TPOレセプターに特異的に結合する、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、2) TPOレセプターを発現している細胞と該改変抗体とを接触させ、3) TPOレセプターを架橋することにより該細胞に生ずるTPOアゴニスト作用を

10

15

20

測定する、工程を含むスクリーニング方法又は測定方法に関する。本発明の測定方法は、本発明の改変抗体を医薬品として製造する場合の品質管理に用いることができる。

本発明の改変抗体は、単一特異性 (mono-specific) 改変抗体でも、二重特異性 (bi-specific) 改変抗体等の多重特異性 (multi-specific) 改変抗体であってもよいが、好ましくは単一特異性 (mono-specific) 改変抗体である。

本発明はまた、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト抗体由来のH鎖V領域及び/又はヒト抗体由来のL鎖V領域である改変抗体に関する。ヒト抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域は、例えばWO99/10494号公報に記載された方法のように、ヒトモノクローナル抗体のライブラリーをスクリーニングすることにより得ることができる。また、トランスジェニックマウス等から作製されたヒトモノクローナル抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域も包含される。

さらに本発明は、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト型化H鎖V領域及び/又はヒト型化L鎖V領域である改変抗体に関する。詳細には、ヒトモノクローナル抗体L鎖V領域のフレームワーク領域(FR)とヒト以外の哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)のモノクローナル抗体のL鎖V領域の相補性決定領域(complementarity determining region;以下CDRとする)を含むヒト型化L鎖V領域及び/又はヒトモノクローナル抗体H鎖V領域のFRとヒト以外の哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)モノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含むヒト型化H鎖V領域から構成される。この場合、CDRおよびFRのアミノ酸配列を一部改変(例えば、欠失、置換又は付加)してもよい。

本発明はまた、改変抗体のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト以外の動物(例えば、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サル、ニワトリなど)のモノクローナル抗体由来のH鎖V領域及び/又はL鎖V領域も包含される。この場合、CDRおよびFRのアミノ酸配列を一部改変(例えば、欠失、置換又は付加)してもよい。

10

15

20

25

本発明はまた、前記種々の改変抗体をコードするDNA、該DNAを含んで成る組換えベクターを製造する遺伝子工学的方法に関する。

本発明はまた、該組換えベクターにより形質転換された宿主に関する。宿主は、例えばヒト細胞、マウス細胞などの動物細胞、又は大腸菌、枯草菌、酵母などの微生物である。

本発明はまた、上記の宿主を培養し、培養物から改変抗体を採取することを特徴とする、改変抗体の製造方法に関する。

さらに本発明は、一本鎖F v を産生する宿主動物細胞を無血清培地で培養して 該培地中に一本鎖F v を分泌させ、該培地中で形成された一本鎖F v のダイマー を含む該培地上清を精製することを特徴とする一本鎖F v のダイマーの製造方法 に関する。

本発明はまた、改変抗体のTPOアゴニストとしての使用に関する。即ち、 前記得られた改変抗体を有効成分として含有するシグナル伝達アゴニストに関す る。

故に、本発明のTPOアゴニスト改変抗体を有効成分として含有する医薬製剤は、血小板減少が関与する血液疾患、癌や白血病等の化学治療後の血小板減少症などの治療及び/又は予防に有用である。

本発明の改変抗体は、抗体に由来するH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む。当該改変抗体の構成としては、好ましくは1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー又は2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含むポリペプチドとすることができる。該改変抗体中において、H鎖およびL鎖のV領域は、1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーを介して連結されているのが好ましい。これらの改変抗体は、モノクローナル抗体の可変領域を含有し、もとのモノクローナル抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する。

#### H鎖V領域

本発明において、抗体に由来するH鎖V領域には、TPOレセプターを認識し、 且つ前記分子を架橋してオリゴマー化、例えば2量体化することにより、細胞内 にシグナルを伝達しうる、抗体のH鎖V領域であって、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)に由来するH鎖V領域又は前記H鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したH鎖V領域も本発明におけるH鎖V領域に包含されるが、ヒトモノクローナル抗体H鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域のCDRを含むヒト型化H鎖V領域が好ましい。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、ヒト由来のアミノ酸配列を有するH鎖V領域も好ましい。また、本発明のH鎖V領域には、前記H鎖V領域の断片であって、抗原結合性を保持する領域も包含される。

## L鎖V領域

5

25

10 本発明におけるL鎖V領域には、TPOレセプターを認識し、且つ前記分子を 架橋してオリゴマー化、例えば2量体化することにより、細胞内にシグナルを伝達しうる、抗体のL鎖V領域であって、哺乳動物(例えば、ヒト、マウス、ラット、ウシ、ヒツジ、サルなど)に由来するL鎖V領域又は前記L鎖V領域のアミノ酸配列を一部改変したL鎖V領域も本発明におけるL鎖V領域に包含されるが、 ヒトモノクローナル抗体L鎖V領域のFRとマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域のCDRを含むヒト型化L鎖V領域が好ましい。さらに、組換え技術を使用して作成し得る、ヒト由来のアミノ酸配列を有するL鎖V領域も好ましい。また、本発明のL鎖V領域には、前記L鎖V領域の断片であって、抗原結合性を保持する領域も包含される。

# 20 <u>相補性決定領域(CDR)</u>

L鎖及びH鎖の各V領域は抗原結合部位を形成し、L鎖及びH鎖上の可変領域は共通性のある比較的保存された4個のフレームワークと3個の超可変又は相補性決定領域(CDR)により連結されている(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

前記4個のフレームワーク領域 (FR) の多くの部分は Bーシート構造をとり、 その結果3個のCDRはループを形成し、CDRは場合により Bーシート構造の 一部分を形成することもある。3個のCDRはFRによって相互に立体的に非常 に近い位置に保持され、そして対をなす領域の3個のCDRと共に抗原結合部位の形成に寄与する。

これらのCDR領域は、得られた抗体のV領域のアミノ酸配列と既知抗体のV領域の既知アミノ酸配列とを照合することによって、Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」の経験則から見出すことができる。

## 一本鎖Fv

5

10

15

25

一本鎖F v は、抗体に由来する、連結したH鎖V領域及びL鎖V領域を含むポリペプチドのモノマーであり、得られる一本鎖F v はもとの抗体の可変領域を含有し、相補性決定領域を保存するため、もとの抗体と同一の特異性をもって抗原に結合する(特願平11-63557号)。さらに、本発明の一本鎖F v において、前記可変領域および/またはCDRの一部またはそのアミノ酸配列の一部を改変(例えば、欠失、置換又は付加)することができる。本発明の一本鎖F v を構成するH鎖V領域及びL鎖V領域は上述したものであり、H鎖V領域とL鎖V領域を直接又はリンカー、好ましくはペプチドリンカーを介して連結することができ、その構成としては、[H鎖V領域] ー [L鎖V領域]、[L鎖V領域] ー [H鎖V領域] のいずれでもよい。本発明においては、これら一本鎖F v はダイマー、トリマー又はテトラマーを形成させ、本発明の改変抗体とすることができる。

#### 一本鎖改変抗体

20 本発明の2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域、好ましくは各々2 ~4、特に好ましくは各々2つ含む一本鎖改変抗体は、上述のような2つ以上の H鎖V領域とL鎖V領域をそれぞれ含有する。このポリペプチドにおいて各領域 は、該一本鎖改変抗体が特定の立体構造、具体的には一本鎖Fvのダイマーが構 成する立体構造を模倣し得るよう配置させる必要があり、例えば

 [H鎖V領域] - [L鎖V領域] - [L鎖V領域]

 又は

[L鎖V領域] - [H鎖V領域] - [L鎖V領域] - [H鎖V領域] の順序で各領域が配置され、これらの領域はリンカーを介して連結される。

# リンカー

本発明において、H鎖V領域とL鎖V領域とを連結するリンカーとしては、遺伝子工学により導入し得る任意のペプチドリンカー、又は合成化合物リンカー、例えば、Protein Engineering, 9(3), 299-305, 1996 に開示されるリンカーを用いることができる。これらのリンカーは同一分子内で同じ又は異なっていてもよい。ペプチドリンカーを所望する場合、各々のリンカーの例としては:

Ser

5

25

Gly·Ser

Gly·Gly·Ser

10 Ser·Gly·Gly

Glv·Gly·Gly·Ser

Ser · Gly · Gly · Gly

Gly · Gly · Gly · Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly

15 Gly·Gly·Gly·Gly·Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly · Gly

Glv·Glv·Glv·Gly·Gly·Gly·Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly · Gly

(Gly·Gly·Gly·Gly·Ser)n

20 (Ser·Gly·Gly·Gly·Gly)n

[nは1以上の整数である]を挙げることができる。好ましいリンカーペプチドの長さは抗原となる受容体によって異なるが、一本鎖Fvにおいては通常1~20アミノ酸であるのが好ましい。2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本鎖改変抗体においては、[H鎖V領域]ー[L鎖V領域](又は[L鎖V領域]ー[H鎖V領域])からなる同一の抗原結合部位を形成するもの同士を連結するためのペプチドリンカーの長さは1~30アミノ酸、好ましくは1~20アミノ酸、さらに好ましくは3~18アミノ酸である。また、[H鎖V領域]ー[L鎖V領域](又は[L鎖V領域]ー[H鎖V領域])からなる同一の抗原結合

10

15

20

25

部位を形成しないもの同士を連結するためのペプチドリンカーの長さは1~40 アミノ酸、好ましくは3~30アミノ酸、さらに好ましくは5~20アミノ酸である。これらのリンカーを導入する方法は本発明の改変抗体をコードするDNA の構築方法の説明において述べる。

本発明における化学合成物リンカー(化学架橋剤)は、ペプチドの架橋に通常用いられている架橋剤、例えばNーヒドロキシスクシンイミド(NHS)ジスクシンイミジルスベレート(DSS)、ビス(スルホスクシンイミジル)スベレート(BS³)、ジチオビス(スクシンイミジルプロピオネート)(DSP)、ジチオビス(スルホスクシンイミジルプロピオネート)(DTSSP)、エチレングリコールビス(スクシンイミジルスクシネート)(EGS)、エチレングリコールビス(スルホスクシンイミジルスクシネート)(スルホーEGS)、ジスクシンイミジル酒石酸塩(DST)、ジスルホスクシンイミジル酒石酸塩(スルホーDST)、ビス [2-(スクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル]スルホン(BSOCOES)、ビス [2-(スルホスクシンイミドオキシカルボニルオキシ)エチル]スルホン(スルホーBSOCOES)などであり、これらの架橋剤は市販されている。また、化学合成物リンカーの長さは、上述のペプチドリンカーの長さに相当する長さであるのが好ましい。

特に、一本鎖 Fv のダイマーを形成させる場合、宿主細胞で産生された一本鎖 モノマーを培地等の溶液中で、20%以上、好ましくは<math>50%以上、さらに好ましくは80%以上、最も好ましくは $90\%以上ダイマー化するのに適したリンカーを選択することが好ましく、具体的には<math>2\sim12$  アミノ酸、より好ましくは $3\sim10$  アミノ酸、またはこれに相当する他のリンカーが好ましい。

#### 改変抗体の製造

改変抗体は、TPOレセプターに特異的に結合する既知または新規な抗体由来のH鎖V領域とL鎖V領域とを前述のリンカーを介して連結することにより得られる。一本鎖Fvの例として、WO99/10494に記載される12B5抗体、12E10抗体に由来するH鎖V領域とL鎖V領域を有するものが挙げられる。2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む本発明の改変抗体の例としては、

10

15

20

25

前記モノクローナル抗体由来のH鎖V領域とL鎖V領域を有するsc12B5 (リンカー:15アミノ酸)、sc12E10 (リンカー:15アミノ酸)、db12E10ダイマー (リンカー:5アミノ酸)、db12E10ダイマー (リンカー:5アミノ酸) が挙げられる。

本発明の改変抗体を作製するためには、該ポリペプチドが分泌性であることを 所望する場合は、そのNー末端にシグナルペプチドを付加することができる。ま た、該ポリペプチドの効率的精製等のために、ポリペプチド精製において有用で ある公知の配列、例えばFLAG配列などを挿入することができる。この場合、 抗FLAG抗体を用いてダイマー形成させることもできる。

本発明の改変を作製するためには、これをコードするDNA、即ち一本鎖F v をコードするDNA又は再構成一本鎖ポリペプチドをコードするDNAを得る必要がある。これらのDNAは、例えばsc12B5、db12B5、sc12E10及び/又はdb12E10の場合には前記F v 由来のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAを用いて、又はこれらのDNAを鋳型とし、その配列内の所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を、その両端を規定するプライマー対を用いるポリメラーゼ連鎖反応(PCR)法により増幅することにより得ることができる。

各V領域について、アミノ酸配列の一部改変を所望する場合には、PCR法を用いる公知の方法によって1又は数個のアミノ酸が改変された、即ち1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列を有するV領域を得ることができる。特定の抗原に対して十分に活性がある改変抗体を作製するために、PCR法を用いる公知の方法によって前記V領域のアミノ酸配列の一部を改変することが望ましい。

PCRに用いるプライマーを決定するにあたり、モノクローナル抗体から出発する場合は、当該技術分野において知られた方法を用いて当該抗体由来のH鎖及びL鎖のタイピングをして両鎖の型を決定する。

次に、PCR法を用いて12B5抗体及び12E10抗体のL鎖V領域を増幅 するため、5'-末端オリゴヌクレオチドプライマー及び3'-末端オリゴヌクレ

10

15

20

25

オチドプライマーを上述のように決定する。同様にして、12B5抗体及び12 E10抗体のH鎖V領域の増幅のため、それぞれ5'-末端プライマー及び3'-末端プライマーを決定する。

その例として本発明においては、5'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素HinfI切断部位を提供する配列GANTCを含有し、そして3'ー末端プライマーはその5'ー末端近傍に制限酵素XmaI切断部位を提供するヌクレオチド配列CCCGGGを含有するものを使用している。これらの制限酵素切断部位は可変領域をコードする目的のDNA断片をクローニングベクターにサブクローニングするために用いられる限り、他の制限酵素切断部位でもよい。

特に設計された PCRプライマーを用いて、12B5抗体、12E10抗体の各 V領域をコードする c DNAをそれらの5' - 及び3' - 末端において適当な塩基配列を導入して、それらが発現ベクターに容易に挿入されるように、且つそれらが該発現ベクター中で適切に機能するようにした(例えば、本発明ではKozak配列の導入により翻訳効率を上げるように工夫されている)。次に、これらのプライマーを用いて PCRにより増幅して得た12B5抗体、12E10抗体の各 V領域を、所望のヒトC領域をすでに含有する HEF発現ベクター(WO92 -19759参照)に挿入した。クローン化された DNAの配列決定は任意の常法、例えば、自動 DNAシークエンサー(Applied Biosystems 社製)を用いて行うことができる。

本発明の改変抗体において、リンカー、例えばペプチドリンカーは次のように 導入することができる。即ち、上述のH鎖V領域及びL鎖V領域のためのプライ マーと一部相補的な配列を有し、且つ該リンカーのNー末端またはCー末端をコ ードするようにプライマーを設計し、これを用いてPCRを行うことによって所 望のアミノ酸配列および長さを有するペプチドリンカーをコードするDNAを作 成することができる。そして、該DNAを介してH鎖V領域及びL鎖V領域をコ ードするDNAを連結すれば、所望のペプチドリンカーを有する本発明の改変抗 体をコードするDNAを得ることができる。さらに、1つの改変抗体をコードす るDNAを得ることができれば、前記DNAを鋳型にして、そして種々のリンカ

10

15

20

25

ー用のプライマーを設計し、これを用いてPCRを実施すれば、所望のペプチドリンカーを有する改変抗体又はリンカーを有さない改変抗体をコードするDNAは容易に得ることができる。

また、本発明における改変抗体の各鎖V領域は、従来の技術(例えば、Sato, K. ら、Cancer Res., 53, 1-6 (1993)を参照のこと)を用いることによって、ヒト型化することが可能であり、また一旦ヒト型化された各鎖V領域をコードするDNAが作製されれば、ヒト型化一本鎖Fv、ヒト型化一本鎖Fv断片、ヒト型化モノクローナル抗体あるいはヒト型化モノクローナル抗体断片は、常法に従って容易に作出する事が可能である。さらに、必要な場合、これらのV領域のアミノ酸配列の一部を改変することも可能である。

さらに、遺伝子工学における慣用技術を用いて上述のマウス由来のH鎖V領域及びL鎖V領域をコードするDNAと同様に、これらに相当する他の哺乳動物由来のDNA、例えばヒト抗体由来の各鎖V領域をコードするDNAを得ることができる。得られたDNAを用いて、他の哺乳動物、特にヒト抗体由来のH鎖V領域及びL鎖V領域、ヒト由来の一本鎖Fv及びその断片、並びにヒト由来のモノクローナル抗体及びその断片を得ることができる。

本発明の改変抗体が、二重特異性(bi-specific)改変抗体である場合、公知の 方法(例えば、W09413804 号公報に記載の方法)により作製することができる。

以上のように、目的とする改変抗体の各鎖V領域、ヒト型化改変抗体の各鎖V領域をコードするDNAが作製されれば、それらを含有する発現ベクター、及び該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができる。また、常法に従って宿主を培養し、産生した再構成一本鎖Fv、再構成ヒト型化ー本鎖Fv、ヒト型化モノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体断片は、細胞内又は細胞外から分離し均一にまで精製することができる。この場合、通常の蛋白質で用いられる分離・精製方法、例えば各種クロマトグラフィー、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組合せて、本発明の改変抗体を分離・精製することができるが、これらに限定されるものではない。

再構成一本鎖F v を動物細胞、例えば、COS7細胞、CHO細胞などの動物

10

15

20

25

培養細胞、好ましくはCHO細胞で産生する場合、無血清培地で該再構成一本鎖 F v を産生させると、培地中で形成した該一本鎖 F v のダイマーを安定的に高収 率で回収・精製することができる。さらに、このようにして精製された該ダイマーは、長期間、安定してダイマーの状態で保存することができる。この場合に用いることができる無血清培地は、通常組み換えタンパク質の産生に用いられている 培地であればいかなるものでもよく、特に限定されるものではない。

本発明の改変抗体の製造のために任意の発現系、例えば真核細胞、例えば動物細胞、例えば樹立された哺乳類細胞系、真糸状菌細胞、及び酵母細胞、並びに原核細胞、例えば細菌細胞、例えば大腸菌細胞等を使用することができる。好ましくは、本発明の改変抗体は哺乳類細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞中で発現される。

これらの場合、哺乳類細胞での発現のために有用な常用のプロモーターを用いることができる。例えば、ヒト・サイトメガロウイルス(Human cytomegalovirus: HCMV)前期(immediate early)プロモーターを使用するのが好ましい。HCMVプロモーターを含有する発現ベクターの例には、HCMV-VH-HCY1、<math>HCMV-VL-HCK等であって、PSV2 ne o に由来するプラスミドベクター(国際公開公報WO 9 2 1 9 7 5 9 参照)が包含される。

また、その他に、本発明のために用いることのできる哺乳動物細胞における遺伝子発現のプロモーターとしてはレトロウイルス、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、シミアンウイルス40(SV40)などのウイルスプロモーターやヒト・ポリペプチドチェーン・エロンゲーション・ファクター  $1\alpha$ ( $HEF-1\alpha$ )などの哺乳動物細胞由来のプロモーターを用いればよい。例えばSV40のプロモーターを使用する場合は、Mulligan、R. C. らの方法(Nature、277、108-114、(1979))、また、 $HEF-1\alpha$ プロモーターを使用する場合は、Mizushima、S. らの方法(Nucleic Acids Research、18、5322、(1990))に従えば容易に実施することができる。

複製起原(ori)としては、SV40、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、牛パピローマウイルス(BPV)等の由来のoriを用いることができ、さ

10

15

20

25

らに発現ベクターは選択マーカーとして、ホスホトランスフエラーゼAPH(3')II あるいは I (neo)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチンーグアニンホスホリボシルトランスフエラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)遺伝子等を含むことができる。

上述のように作成した改変抗体の抗原結合活性は、ラジオイムノアッセイ(R I A)、酵素標識固相免疫測定法(E L I S A)または表面プラズモン共鳴等の既知の方法で測定することができる。また、元のモノクローナル抗体の結合阻害能を指標にして、具体的には該モノクローナル抗体のその抗原への濃度依存的阻害作用の有無を指標にして評価することができる。

詳細には、本発明の改変抗体をコードするDNAを包含する発現ベクターで形質転換した動物細胞、例えばCOS7細胞又はCHO細胞を培養し、前記培養した細胞及び/又はその培養上清、又はこれらから精製した改変抗体を用いて抗原への結合を測定する。対照として発現ベクターのみで形質転換した細胞の培養上清などを用いる。抗原、例えば12B5抗体、12E10抗体の場合にはヒトMPLを強制発現させたBa/F3細胞に、本発明の改変抗体などの試験試料又は対照の培養上清を加え、例えばフローサイトメトリーを実施して抗原結合活性を評価する。

in vitro でのシグナル伝達誘起作用(例えば、巨核球の増殖、分化誘導または成長の刺激、血小板の産生、TPOレセプタータンパク質のリン酸化等)は、抗原を発現する細胞又は該抗原遺伝子を導入した細胞に、前述の改変抗体の試験試料を添加し、当該細胞においてシグナル伝達による変化(例えば、ヒトMPL抗原特異的な増殖、タンパク質のリン酸化の測定、または血小板特異的な抗原の発現等)を既知の測定方法で評価することができる。

In Vivoでの評価試験は例えばマウスにMPLを認識するモノクローナル抗体、本発明の改変抗体、対照としてPBS等を投与する。そして、マウス血清中の血小板量の変化で活性の強さを評価する。

上述のように、TOPレセプターに特異的に結合する、H鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、例えば上記の In vitro または

10

15

25

In vivo での評価試験により本発明の改変抗体をスクリーニングすることによって、本発明の改変抗体を取得することができる。

本発明の改変抗体は、2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域、好ましくは各々2~4、特に好ましくは各々2つ含むものであり、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvのダイマー、又は2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を連結した一本鎖ポリペプチドである。このような構成をとることで、もとのモノクローナル抗体の抗原結合部位の立体構造を模倣して、優れた抗原結合性を保持するものと考えられる。

本発明の改変抗体は、親抗体分子(例えば I g G)と比較して顕著な低分子化が達成されているため、組織、腫瘍への移行性に優れており、さらに親抗体分子よりも高い活性を有する。このため、本発明の改変抗体を用いることにより、T P O のシグナルを細胞内に効率よく伝達することができる。故に、これを含有する医薬製剤は、血小板減少が関与する血液疾患、癌や白血病等の化学治療後の血小板減少症などの治療薬としての利用が期待される。また、R I 標識による造影剤としての利用も期待され、R I 化合物やトキシン等の他の化合物と結合させることにより、効力を増強させることも可能である。

# 発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を下記の実施例により具体的に説明するが、これにより本発明の 20 範囲が限定されるものではない。

本発明の改変抗体の製造方法を、下記の一本鎖Fvの作製を例にして説明する。本発明の改変抗体の製造方法において用いる、ヒトIAPに対するマウスMABL-1、MABL-2抗体を産生するハイブリドーマ、MABL-1及びMABL-2は、公的微生物寄託機関である通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東一丁目1番3号)に、1997年9月11日に、受託番号それぞれFERM BP-6100、FERM BP-6101として国際寄託されている。

#### 実施例

実施例1 (ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードするDNAのクローン化)

ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2の可変領域をコードするDNAを次のようにしてクローン化した。

# 5 1.1 メッセンジャーRNA (mRNA) の調製

ハイブリドーマMABL-1及びMABL-2からのmRNAを、mRNA Purification Kit (Pharmacia Biotech 社製) を用いて調製した。

## 1. 2 二本鎖 c D N A の合成

約1µgのmRNAより Marathon cDNA Amplification Kit (CLONTECH 社製) を 10 用いて二本鎖 c DNAを合成し、アダプターを連結した。

1. 3 抗体可変領域をコードする遺伝子のPCR法による増幅
Thermal Cycler (PERKIN ELMER 社製) を用いてPCR法を行った。

# (1) MABL-1L鎖V領域をコードする遺伝子の増幅

PCR法に使用するプライマーは、アダプターの部分配列とハイブリダイズする配列番号:1に示すアダプタープライマー1 (CLONTECH 社製)、及びマウスカッパ型L鎖C領域配列とハイブリダイズする配列番号:2に示すMKC (Mouse Kappa Constant) プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。
PCR溶液50plは、5plの10×PCR Buffer II、2mM MgCl₂、0.16mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、2.5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上PERKIN ELMER 社製)、0.2p. Mの配列番号:1に示すアダプタープライマーと0.2pMの配列番号:2に示すMKCプライマー及びMABL-1由来の二本鎖cDNA 0.1pgを含有し、94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて1分間、60℃にて1分間及び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で10分間加熱した。

# (2) MABL-1H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号: 3に示すMHC-v1 (Mouse Heavy Constant) プライマー

15

(Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

c DNAの増幅は、 $0.2\mu$ MのMKCプライマーの代わりに $0.2\mu$ MのMHC  $-\gamma1$ プライマーを用いて増幅した点を除いて、前記1.3 (1) においてL鎖V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

# 5 (3) MABL-2L鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号:1に示すアダプタープライマー1、 及び配列番号:2に示すMKCプライマーを用いた。

cDNAの増幅は、MABL-1由来の二本鎖 cDNA 0.  $1\mu g$  の代わりにMABL-2由来の二本鎖 cDNA 0.  $1\mu g$  を用いて増幅した点を除いて、前記 1. 3 (1) においてMABL-1 L鎖 V 領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

# (4) MABL-2H鎖V領域をコードするcDNAの増幅

PCRのためのプライマーとして配列番号: 1に示すアダプタープライマー1、及び配列番号: 4に示すMHC- $\gamma$ 2 a プライマー (Bio/Technology, 9, 88-89, 1991) を用いた。

c DNAの増幅は、 $0.2 \mu$ MのMKCプライマーの代わりに $0.2 \mu$ MのMHC -y2 a プライマーを用いて増幅した点を除いて、前記1.3 (3) においてL鎖 V領域遺伝子の増幅について記載したのと同じ方法により行った。

# 1. 4 PCR生成物の精製

20 前記のようにしてPCR法により増幅したDNA断片をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、1 mM EDTAを含有する 10 mM Tris-HCl (pH8.0)に溶解した。

#### 1. 5 連結及び形質転換

上記のようにして調製したMABL-1由来マウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含んで成るDNA断片約140ngをpGEM-T Easyベクター (Promega 社製) 50ngと、30mM Tris-HCl (pH7.8)、10mM MgCl<sub>2</sub>、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP及び3ユニット T4 DNAリガーゼ (Promega 社製)を含有する反応混合液中で、1

20

5℃にて3時間反応させ連結した。

次に、 $1\mu$ 1の上記連結混合液を大腸菌 $DH5\alpha$ のコンピテント細胞(東洋紡社製) $50\mu$ 1に加え、そしてこの細胞を氷上で30分間、42%にて1分間そして再び氷上で2分間静置した。次いで $100\mu$ 1のSOC培地(GIBCO BRL 社製)を加え、 $100\mu$ g/m1のアンピシリン(SIGMA 社製)を含有するLB

(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrookら、Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) 寒天培地上にこの大腸菌を塗布し、37℃にて終夜培養して大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を、50µg/mlのアンピシリンを含有するLB培地3ml中 10 で37℃にて終夜培養し、そしてこの培養物からQIAprep Spin Miniprep Kit (QIAGEN社製)を用いてプラスミドDNAを調製した。

こうして得られた、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスカッパ型L 鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドをpGEM-M1Lと命名した。

上記の同じ方法に従って、ハイブリドーマMABL-1に由来するマウスH鎖 V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、 pGEM-M1Hと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスカッパ型L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Lと命名した。

また、ハイブリドーマMABL-2に由来するマウスH鎖V領域をコードする 遺伝子を含有するプラスミドを精製DNA断片から作製し、pGEM-M2Hと 命名した。

実施例2 (DNAの塩基配列の決定)

25 前記のプラスミド中の c D N A コード領域の塩基配列の決定は、自動 D N A シーケンサー (Applied Biosystem 社製) 及び ABI PRISM Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (Applied Biosystem 社製) を用いて、メーカー指定のプロトコールに従って行った。

プラスミドpGEM-M1Lに含まれるマウスMABL-1抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:5に示す。

また、プラスミドpGEM-M1Hに含まれるマウスMABL-1抗体のH鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:6に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Lに含まれるマウスMABL-2抗体のL鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:7に示す。

また、プラスミドpGEM-M2Hに含まれるマウスMABL-2抗体のH鎖 V領域をコードする遺伝子の塩基配列を配列番号:8に示す。

# 実施例3 (CDRの決定)

L鎖及びH鎖のV領域の全般的構造は、互いに類似性を有しており、それぞれ 4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、即ち相補性決定領域(CDR) により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的良く保存され ているが、一方、CDR領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い(Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunological Interest」US Dept. Health and Human Services, 1983)。

このような事実に基づき、ヒトIAPに対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列をKabatらにより作製された抗体のアミノ酸配列のデータベースにあてはめ、相同性を調べることによりCDR領域を表1に示す如く決定した。

20

5

10

15

表 1

	プラスミド 配列番号	<u>CDR(1)</u>	<u>CDR(2)</u>	CDR(3)
	pGEM-M1L 5	43 - 58	74-80	113-121
	p G E M – M 1 H 6	50 - 54	69-85	118-125
25	p G EM-M 2 L 7	43 - 58	74-80	113-121
	p G E M – M 2 H 8	50 - 54	69 - 85	118-125

実施例4 (クローン化cDNAの発現の確認(キメラMABL-1抗体及びキ

10

25

メラMABLー2抗体の作製))

# 4. 1 キメラMABL-1抗体発現ベクターの作製

キメラMABL-1抗体を発現するベクターを作製するため、それぞれマウス MABL-1L鎖及びH鎖V領域をコードするcDNAクローンpGEM-M1 L及びpGEM-M1HをPCR法により修飾した。そしてHEF発現ベクター (国際公開公報WO92/19759参照) に導入した。

L鎖V領域のための前方プライマーMLS(配列番号:9)及びH鎖V領域のための前方プライマーMHS(配列番号:10)は、各々のV領域のリーダー配列の最初をコードするDNAにハイブリダイズし且つKozakコンセンサス配列(J. mol. Biol., 196, 947-950, 1987)及びHind III制限酵素部位を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーMLAS(配列番号:11)及びH鎖V領域のための後方プライマーMHAS(配列番号:12)は、J領域の末端をコードするDNA配列にハイブリダイズし且つスプライスドナー配列及びBamHI制限酵素部位を有するように設計した。

PCR溶液100μ1は、10μ1の10×PCR Buffer II、2mM MgC 1<sub>2</sub>、0.16mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、5 ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、0.4μMずつの各プライマー、 及び8 ngの鋳型DNA(pGEM-M1L及びpGEM-M1H)を含有し、 94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて1分間、60℃にて1分間及 び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反 復した後、反応混合物を更に72℃で10分間加熱した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、Hind III 及びBamHIで消化し、そして上鎖V領域については、HE F発現ベクターHEFーxに、H鎖V領域についてはHEF発現ベクターHEFーyにそれぞれクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEFーM1L、HEFーM1Hと命名した。

4. 2 キメラMABL-2抗体発現ベクターの作製

10

15

20

cDNAの修飾及びクローニングは、pGEM-M1L及びpGEM-M1H の代わりにpGEM-M2L及びpGEM-M2Hを鋳型DNAに増幅した点を除いて、前記4.1において記載したのと同じ方法により増幅及びクローニングを行い、DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをそれぞれHEF-M2L、HEF-M2Hと命名した。

## 4. 3 COS7細胞への遺伝子導入

キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体の一過性発現を観察する ため、前記発現ベクターをCOS7細胞において試験した。

# <u>(1) キメラMABL-1抗体の遺伝子導入</u>

HEF-M1LとHEF-M1Hベクターを、Gene Pulser 装置 (BioRad 社製) を用いてエレクトロポレーションによりCOS 7細胞に同時形質転換した。 各DNA (10pg) と、PBS中1×10<sup>7</sup>細胞/m1の0.8mlをキュベットに加え、1.5kV、25pFの容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のY-グロブリンフリーウシ胎児血清を含有するDMEM培養液(GIBCO BRL 社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

# (2) キメラMABL-2抗体の遺伝子導入

キメラMABL-2抗体遺伝子の導入は、HEF-M1LとHEF-M1Hベクターの代わりにHEF-M2LとHEF-M2Hベクターを用いた点を除いて、前記4.3(1)に記載したのと同じ方法によりCOS7細胞に同時形質転換し、回収培養上清を得た。

## 4. 4 フローサイトメトリー

抗原への結合を測定するため、前記COS7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞  $4\times10^5$ 個に、キメラMABL-1抗体を発現させたCOS7細胞の培養上清あるいはキメラMABL-2抗体を発現させたCOS7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてヒトIgG1抗体 (SIGMA 社製)を加え、氷上にてインキュベ

15

20

25

ーション及び洗浄の後、FITC標識した抗ヒトIgG抗体(Cappel 社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、キメラMABL-1抗体及びキメラMABL-2抗体は、ヒトIAPを発現するL1210細胞に特異的に結合したことにより、これらのキメラ抗体がマウスモノクローナル抗体MABL-1及びMABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが明らかとなった(図1~3)。

実施例5 (再構成MABL-1抗体及び再構成MABL-2抗体一本鎖Fv (scFv)領域の作製)

# 10 5.1 再構成MABL-1抗体-本鎖Fvの作製

再構成MABL-1抗体一本鎖F v を次の様にして作製した。再構成MABL-1抗体H鎖V領域、リンカー領域、及び再構成MABL-1抗体L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより、再構成MABL-1抗体一本鎖F v を作製した。この方法を図4に模式的に示す。再構成MABL-1抗体一本鎖F v の作製のために6個のPCRプライマー(A $\sim$ F)を使用した。プライマーA、C及びEはセンス配列を有し、プライマーB、D及びFはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーVHS(プライマーA、配列番号:13)は、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つNcoI制限酵素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーVHAS(プライマーB、配列番号:14)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカーとオーバーラップするように設計した。

リンカーのための前方プライマーLS(プライマーC、配列番号:15)は、 リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末 端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。リンカーのための 後方プライマーLAS(プライマーD、配列番号:16)は、リンカーのC末端 をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするD NAとオーバーラップするように設計した。

25

L鎖V領域のための前方プライマーVLS(プライマーE、配列番号:17) は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域の N末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。L鎖V領域の ための後方プライマーVLAS-FLAG(プライマーF、配列番号:18)は、 L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチ 5 ドをコードする配列 (Hopp, T. P.ら、Bio/Technology, 6, 1204-1210, 1988)、 2個の転写停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有するように設計した。 第一PCR段階において3つの反応A-B、C-D及びE-Fを行い、そして 各PCR生成物を精製した。第一PCRから得られた3つのPCR生成物をそれ ら自体の相補性によりアッセンブルさせた。次に、プライマーA及びFを加えて、 10 再構成MABL-1抗体一本鎖Fvをコードする全長DNAを増幅した(第二P CR)。なお、第一PCRにおいては、再構成MABL-1抗体H鎖V領域をコー ドするプラスミドpGEM-M1H (実施例2を参照)、Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser (配列番号:19) からなるリンカー領域をコードする 15 DNA配列 (Huston, J. S.ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 5879-5883, 1988) を含んで成るプラスミドpSC-DP1、及び再構成MABL-1抗体L 鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M1L(実施例2を参照)をそれぞ れ鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液  $50\mu$ lは、 $5\mu$ lの $10\times$ PCR Buffer II、 $2\,m$ M MgCl<sub>2</sub>、 $0.16\,m$ M dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、 $0.4\mu$ Mずつの各プライマー及び $5\,n$ gの各鋳型DNAを含有し、94Cの初期温度にて9分間そして次に94Cにて 1分間、65Cにて1分間及び72Cにて1分20秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72Cで7分間加熱した。

PCR生成物A-B (371bp)、C-D (63bp)、及びE-F (384bp)をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、第二

25

PCRでアッセンブルした。第二PCRにおいて、鋳型として120ngの第一 PCR生成物A-B、20ngのPCR生成物C-D及び120ngのPCR生 成物E-F、10µ1の10×PCR Buffer II、2mM MgCl<sub>2</sub>、0.16m M dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)を含有する98μ1のPCR混合液を、94℃の初期温度にて8分間 5 そして次に94℃にて2分間、65℃にて2分間及び72℃にて2分間、この順 序で加熱した。この温度サイクルを2回反復した後、それぞれ 0.4μMのプライ マーA及びFを加えた。そして94℃の初期温度にて1分間そして次に94℃に て1分間、65℃にて1分間及び72℃にて1分20秒間、この順序で加熱し、 この温度サイクルを35回反復した後、反応混合物を72℃にて7分間加熱した。 10 第二PCRにより生じた843bpのDNA断片を精製し、NcoI及びEc oRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニング した。なお、本発現ベクターDSCFVT7は、大腸菌ペリプラズム分泌発現系 に適するpelBシグナル配列 (Lei, S. P. ら、J. Bacteriology, 169, 4379-4383, 1987) を含んでいる。DNA配列決定の後、再構成MABL-1抗体一本 15 鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpsc M1と命名した(図5を参照)。本プラスミドpscM1に含まれる再構成MAB L−1抗体−本鎖F v の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:20に示す。

次に、哺乳動物細胞にて再構成MABL-1抗体一本鎖Fvを発現するベクターを作製するため、pscM1ベクターをPCR法により修飾した。そして得られたDNA断片をpCHO1発現ベクターに導入した。なお、本発現ベクターpCHO1は、DHFR-ロE-rvH-PM1-f(WO92/19759参照)から、EcoRI及びSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(室酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端を コードするDNAにハイブリダイズし且つSalI制限酵素認識部位を有する配 列番号:21に示すSal-VHSプライマー及び後方プライマーとして第一フ

10

15

25

レームワーク配列の最後をコードするDNAにハイブリダイズする配列番号:2 2に示すFRH1antiプライマーを用いた。

PCR溶液 $100\mu1$ は、 $10\mu10010\times$ PCR Buffer II、 $2\,\text{mM}$  MgC  $1_2$ 、 $0.16\,\text{mM}$  dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold、 $0.4\mu$ Mずつの各プライマー、及び $8\,\text{ng}$  の鋳型DNA( $p\,\text{sc}$  M1)を含有し、 $9\,\text{5}$  Cの初期温度にて $9\,\text{分間}$ そして次に $9\,\text{5}$  Cにて $1\,\text{分間}$ 、 $6\,\text{0}$  Cにて $1\,\text{分間}$ 及び $7\,\text{2}$  Cにて $1\,\text{分2}$  O秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを $3\,\text{5}$ 回反復した後、反応混合物を更に $7\,\text{2}$  Cで $7\,\text{分間加熱した}$ 。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、SalI及びMbo IIで消化し、N末端側再構成MABL-1抗体一本鎖FvをコードするDNA断片を得た。また、pscM1ベクターをMbo II及びEcoRIで消化し、C末端側再構成MABL-1抗体一本鎖FvをコードするDNA断片を得た。そして、SalI-Mbo II DNA断片及びMbo II-EcoRI DNA断片をpCHO1-Igsベクターにクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpCHOM1と命名した(図6を参照)。なお、本発現ベクターpCHO1-Igsは、哺乳動物細胞分泌発現系に適するマウスIgG1シグナル配列(Nature, 332, 323-327, 1988)を含んでいる。本プラスミドpCHOM1に含まれる再構成MABL-1抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:23に示す。

#### 20 5.2 再構成MABL-2抗体-本鎖Fvの作製

再構成MABL-2抗体一本鎖Fvを前記5.1に従って作製した。第一PCRにおいては、pGEM-M1Hの代わりに再構成MABL-2抗体H鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2H(実施例2を参照)、及びpGEM-M1Lの代わりに再構成MABL-2抗体L鎖V領域をコードするプラスミドpGEM-M2L(実施例2を参照)を使用し、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドpscM2を得た。本プラスミドpscM2に含まれる再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:24に示す。

15

20

25

また、p s c M 2ベクターの修飾により再構成MABL-2抗体一本鎖F vの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含む哺乳動物細胞発現用p C H O M 2ベクターを得た。本プラスミドp C H O M 2に含まれる再構成MABL-2 抗体一本鎖F vの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:25に示す。

## 5 <u>5.3 COS7</u>細胞への遺伝子導入

再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの一過性発現を観察するため、pCHOM2ベクターをCOS7細胞において試験した。

p C H O M 2 ベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションにより C O S 7 細胞に形質転換した。D N A  $(10\mu g)$  と、P B S 中  $1 \times 10^7$  細胞/m  $1 \times 00.8$  m 1 をキュベットに加え、1.5 k V、 $25\mu F$ の容量にてパルスを与えた。

室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するIMDM培養液(GIBCO BRL 社製)に加えた。72時間培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

5.4 COS 7細胞培養上清中の再構成MABL-2抗体一本鎖Fvの検出 pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS 7細胞培養上清中における再構成MABL-2抗体一本鎖Fvをウェスタンブロッティング法により確認した。

pCHOM2ベクターを遺伝子導入したCOS 7細胞培養上清及びコントロールとしてpCHO1ベクターを遺伝子導入したCOS 7細胞培養上清についてSDS電気泳動を行い、REINFORCED NC膜 (Schleicher & Schuell社製)に転写した。5%スキムミルク(森永乳業社製)にてブロッキングを行い、0.05%Tween20-PBSにて洗浄後、抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、アルカリフォスファターゼ結合抗マウスIgG抗体(Zymed社製)を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液(Kirkegaard Perry Laboratories社製)を添加し、発色させた(図7)。

その結果、pCHOM2ベクター導入COS7細胞培養上清中にのみFLAG

10

15

25

ペプチド特異的なタンパク質が検出され、この培養上清中に再構成MABL-2 抗体一本鎖Fvが分泌されていることが明らかとなった。

## 5. 5 フローサイトメトリー

抗原への結合を測定するため、前記COS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒト Integrin Associated Protein (IAP) を発現するマウス白血病細胞株L1210細胞、あるいはコントロールとしてpCOS1ベクターを形質転換したL1210細胞2×10<sup>5</sup>個に、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvを発現させたCOS 7細胞の培養上清あるいはコントロールとしてpCHO1ベクターを形質転換したCOS 7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、マウス抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識した抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACS can装置(BECTON DICKINSON社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖F v は、ヒトIAPを発現するL1 210細胞に特異的に結合したことにより、この再構成MABL-2抗体一本鎖F v がヒト Integrin Associated Protein に対するアフィニティーを有することが明らかとなった(図8~11)。

# 5. 6 Competitive ELISA

マウスモノクローナル抗体の抗原結合に対する阻害活性を指標に、再構成MA 20 BL-2抗体一本鎖Fvの抗原結合活性を測定した。

1µg/mlに調整した抗FLAG抗体を96ウェルプレートの各ウェルに加え、37℃にて2時間インキュベートした。洗浄後、1%BSA-PBSにてブロッキングを行った。室温にてインキュベート及び洗浄後、分泌型ヒトIAP抗原遺伝子(配列番号:26)を導入したCOS7細胞培養上清をPBSにて2倍希釈したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、100ng/mlに調整したビオチン化MABL-2抗体50µl及び順次希釈した再構成MABL-2抗体一本鎖Fv発現COS7細胞培養上清50µlを混和したものを各ウェルに加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、アルカリフォスファター

15

ゼ結合ストレプトアビジン(Zymed 社製)を加えた。室温にてインキュベート及び洗浄後、基質溶液(SIGMA 社製)を加え、次に405nmでの吸光度を測定した。

その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(MABL2-scFv)は、 コントロールのpCHO1導入COS7細胞培養上清に比較して明らかに濃度依存的にマウスMABL-2抗体のヒトIAP抗原への結合を阻害した(図12)。 このことから、再構成MABL-2抗体一本鎖Fvは、マウスモノクローナル抗体MABL-2のそれぞれのV領域の正しい構造を有することが示唆された。 5.7 in vitro でのアポトーシス誘起効果

10 ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞、及びコントロールとしてpCOS1ベクターを遺伝子導入したL1210細胞、及びCCRF-CEM細胞を用い、再構成MABL-2抗体-本鎖Fvのアポトーシス誘起作用をAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

各細胞 $1\times10^5$ 個に、再構成MABL-2抗体-本鎖F v 発現COS 7細胞培養上清あるいはコントロールとして p CHO1ベクター導入COS 7細胞培養上清を終濃度50%で添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V染色を行い、FACS can装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。

Annexin-V染色による解析の結果を図 $13\sim18$ にそれぞれ示した。 20 ここで、図の左下の領域にあるドットは生細胞を、右下の領域はアポトーシス初期の細胞を、右上の領域はアポトーシス後期の細胞を示す。その結果、再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(MABL2-scFv)はL1210細胞においてヒトIAP抗原特異的に著しい細胞死を誘導した(図 $13\sim16$ )。また、CCRF-CEM細胞においてもコントロールに比較して著しい細胞死を誘導した(図 $17\sim18$ )。

5. 8 CHO細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの 発現

MABL-2抗体由来の一本鎖Fv (ポリペプチド)の恒常的発現CHO細胞

10

15

株を樹立するため、p C H O M 2 ベクターを C H O 細胞に遺伝子導入した。

p CHOM 2 ベクターを、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションにより CHO細胞に形質転換した。DNA(10pg)と PB Sに懸濁した CHO細胞( $1\times10^7$  細胞/m1)の 0.7m1 を混合したものをキュベットに加え、1.5kV、25pF の容量にてパルスを与えた。室温にて 10分間 の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10% のウシ胎児血清を含有する核酸不含  $\alpha$  一 ME M培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。得られたクローンについて、SDS-PAGEにて目的とするタンパク質の発現を確認し、発現量の高いクローンをMABL-2 抗体由来の一本鎖 Fv の産生細胞株として選択した。10nM methotrexate(SIGMA 社製)を含む無血清培地 Fv O-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

# 5.9 CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製

5. 8で得た一本鎖F v 発現CHO産生株の培養上清を人工透析用カートリッジ (PAN130SF、旭メディカル)を用いて約20倍まで濃縮した。濃縮液は-20℃で保存し、精製時解凍して用いた。

CHO細胞培養上清から一本鎖Fvの精製は、Blue-sepharose、ハイドロキシアパタイト及びゲル濾過の三種のクロマトグラフィーにより行った。

(1) Blue-sepharose カラムクロマトグラフィー

20 培養上清の濃縮液を20mM 酢酸緩衝液 (pH6.0) にて10倍希釈し、遠心分離 (10000rpm×30分) により不溶物を除去した。上清を同緩衝液で平衡化した Blue-sepharose カラム (20ml) に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、同緩衝液中NaCl濃度を0.1、0.2、0.3、0.5及び1.0Mまで段階的に上げ、カラムに吸着した蛋白質を溶出した。SDS-PAGEで素通り及び各溶出画分を分析し、一本鎖Fvが確認された画分 (0.1~0.3M NaCl溶出画分) をプールし、Centriprep-10 (アミコン) を用いて約20倍濃縮した。(2) ハイドロキシアパタイト

(1) の濃縮液を10mM リン酸緩衝液 (pH7.0) にて10倍希釈し、ハ

イドロキシアパタイトカラム( $20\,\mathrm{m}$  1、 $\mathrm{BioRad}$ )に添加した。 $60\,\mathrm{m}$  1の $10\,\mathrm{m}$  M リン酸緩衝液( $\mathrm{p}$  H 7. 0)でカラムを洗浄後、リン酸緩衝液濃度を $200\,\mathrm{m}$  Mまで直線的に上げ、カラムに吸着した蛋白質を溶出した(図 19)。 $\mathrm{SD}$  S D P A G E により各画分を分析した結果、画分 A 及び画分 B に一本鎖 F  $\mathrm{v}$  が確認された。

#### (3) ゲル濾過

5

10

15

20

- (2) の画分A及びBをそれぞれ Centriprep-10 を用いて濃縮し、0.15M NaClを含む20mM 酢酸緩衝液(pH6.0)で平衡化したTSKgelG 3000SWGカラム(21.5×600mm)に添加した。クロマトグラムを図 20に示す。得られた画分をSDS-PAGEで分析した結果、いずれも主要ピ ーク(AI、BI)が目的の一本鎖Fvであり、ゲル濾過で分析した結果、画分 Aでは見かけ上の分子量約36kD、画分Bでは同76kDに溶出された。精製 した一本鎖Fv(AI、BI)を15%-SDS-ポリアクリルアミドゲルを用 いて分析した。サンプルを還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法 に準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。 図21に示すように、AI、BIいずれも還元剤の添加の有無に関わらず、見か け上の分子量約35kDに単一バンドを与えた。以上の結果から、AIは一本鎖 Fvのモノマーで、BIは一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーと考えられる。画 分AI及びBIをTSKgel G3000SWカラム(7.5×60mm)を用い たゲル濾過により分析した結果、画分AIはモノマーのピークのみ、画分BIは ダイマーのピークのみ検出された(図22を参照)。また、ダイマー画分(画分B I) は、全一本鎖F v の約4%であった。該ダイマー画分中のダイマーは、その 90%以上が4℃で1ヶ月以上安定的に維持された。
- 5. 10大腸菌細胞でのMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチド発現25ベクターの構築

MABL-2抗体由来の一本鎖Fvを大腸菌菌体内にて効率的に発現するベクターを作製するため、pscM2ベクターをPCR法により修飾した。得られた DNA断片をpSCFVT7発現ベクターに導入した。

15

20

PCRに使用するプライマーは、前方プライマーとしてH鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つ開始コドン及びNdeI制限酵素認識部位を有する配列番号:27に示すNde-VHSm02プライマー及び後方プライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つ2個の停止コドン及びEcoRI制限酵素認識部位を有する配列番号:28に示すVLASプライマーを用いた。なお、前方プライマーのNde-VHSm02は大腸菌菌体内にて効率的に発現するため、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズする部分に5カ所の点変異を含んでいる。

PCR溶液100μlは、10μlの10×PCR Buffer #1、1mM Mg
10 Cl₂、0.2mM dNTPs、5ユニットのKOD DNAポリメラーゼ(以上東洋紡社製)、1μMずつの各プライマー、及び100ngの鋳型DNA(pscM2)を含有し、98℃にて15秒間、65℃にて2秒間及び74℃にて30秒間、この順序で加熱した。この温度サイクルを25回反復した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製)を用いて精製し、NdeI及びEcoRIで消化し、得られたDNA断片をpSCFVT7ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpSCFVT7はNdeI及びEcoRIで消化したことによりpelBシグナル配列が削除されている。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpscM2DEm02と命名した(図23を参照のこと)。本プラスミドpscM2DEm02に含まれるMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:29に示す。

 5. 11 大腸菌細胞におけるMABL-2抗体由来の一本鎖F v ポリペプチド

 の発現

MABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドを発現する大腸菌株を得るた 25 め、pscM2DEm02ベクターを大腸菌BL21 (DE3) pLysS (STRATAGENE 社製) に形質転換した。得られたクローンについて、SDS-PA GEにて目的とするタンパク質の発現を検討し、発現量の高いクローンをMAB L-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの産生株として選択した。

10

15

20

25

# 5. 1 2 大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの 精製

形質転換して得られた大腸菌のシングルコロニーをLB培地3m1にて28 で 7時間培養し、これを70m1のLB培地に植え継ぎ、28 にて一夜培養を行った。このpre-cultureを7 Lの LB培地に植え継ぎ、ジャーファーメンターを用いて28 C、攪拌速度300rpmにて培養した。O.D.=1.5 のときに1mM IPTGで誘導をかけ、その後3時間培養を行った。

培養液を遠心分離(10000×g、10分)し、沈殿として回収した菌体に5mM EDTA、0.1M NaCl、1%Triton X-100を含む50mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、超音波(out put: 4、duty cycle:70%、1分×10回)により菌体を破砕した。この懸濁液を遠心分離(12000×g、10分)にかけ、沈殿として回収した封入体に5mM EDTA、0.1M NaCl、4%Triton X-100を含む50mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)を加え、再度超音波処理(out put: 4、duty cycle:50%、30秒×2)を行い、遠心分離(12000×g、10分)により目的蛋白質を沈殿として回収し、上清にくる夾雑蛋白質を除去した。

目的蛋白質を含んだ封入体を 6 M Urea、5 mM EDTA、0.1 M N a C 1を含む 5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)に溶解し、4 M Urea、5 mM EDTA、0.1 M Na C 1、10 mM メルカプトエタノールを含む 5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)で平衡化した Sephacryl  $S-300(5\times90cm、AMERSHAM PHARMACIA 社製)ゲル濾過カラムに、流速5 m 1 <math>/$ 分で添加し、会合している高分子量の一本鎖 Fv を除去した。各画分をSDS-PAGE で分析し、純度の高い画分について、 $O.D_{280}=0.25$  になるようにゲル濾過で用いた溶媒で希釈後、5 mM EDTA、0.1 M Na C 1、0.5 M Arg、2 mM 還元型グルタチオン、0.2 mM 酸化型グルタチオンを含む 5 0 mM トリス塩酸緩衝液(pH8.0)に対して透析を 3 回行うことにより、巻き戻し操作を行った。さらに 0.15 M Na C 1を含む 2 0 mM 酢酸緩衝液(pH6.0)に対して 3 回透析し、溶媒交換を行った。

15

20

25

た。

わずかに含まれる分子間でS-S結合で架橋された高分子を分離除去するため、0.15M NaClを含む20mM 酢酸緩衝液(pH6.0)で平衡化したSu  $perdex 200pg(<math>2.6\times60cm$ 、AMERSHAM PHARMACIA 社製)ゲル濾 過カラムに添加した。図24に示すように、高分子量の会合体と考えられるブロードなピークのあと、主要ピークとサブピークの2つのピークが検出された。S DS-PAGEによる分析(図21参照)及びゲル濾過の溶出位置から、主要ピークは一本鎖Fvポリペプチドのモノマーであり、サブピークは非共有結合性のダイマーと考えられる。なお、形成された非共有結合性のダイマーは、全一本鎖Fvポリペプチドの約4%であった。

10 <u>5.13 MABL-2抗体由来の精製-本鎖F v ポリペプチドの in vitro で</u>のアポトーシス誘起効果

ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)を用い、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチド(MABL2-scFv)のアポトーシス誘起作用を、次の2つのプロトコールにてAnnexin-V(BOEHRINGER MANNHEIM 社製)染色により検討した。第一のプロトコールは、hIAP/L1210細胞5×10<sup>4</sup>個に、抗体試料を終濃度3μg/mlで添加し、24時間培養した。抗体試料として、実施例5.9で得たCHO細胞由来MABL2ー本鎖Fvのモノマー及びダイマー、さらに実施例5.12で得た大腸菌細胞由来の同モノマー及びダイマー、そしてコントロールとしてマウスIgG抗体について検討した。培養後、Annexin-V染色を行い、FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定し

また、第二のプロトコールは、hIAP/L1210細胞 $5\times10^4$ 個に、抗体試料を終濃度 $3\mu g/m1$ で添加し、2時間培養後に抗FLAG抗体(SIGMA社製)を終濃度 $15\mu g/m1$ で添加し、更に22時間培養した。抗体試料として、5.9で得たCHO細胞由来MABL2-本鎖Fvのモノマー及びコントロールとしてマウスIgG抗体について検討した。培養後、Annexin-V染色を行い、FACS can装置にて蛍光強度を測定した。

10

15

20

Annexin-V染色による解析の結果を図25~31にそれぞれ示した。その結果、CHO細胞及び大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのダイマーはコントロール(図25)と比較して著しい細胞死を誘導した(図26、27)が、CHO細胞及び大腸菌細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーのアポトーシス誘導作用は認められなかった(図28、29)。また、抗FLAG抗体の添加により、CHO細胞産生のMABL-2抗体由来一本鎖Fvポリペプチドのモノマーはコントロール(図30)と比較して著しい細胞死を誘導した(図31)。

5. 14 s c F v / C H O ポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫 マウスモデルに対する抗腫瘍効果

### (1) マウス血清ヒトIgG定量法

マウス血清中における、ヒト骨髄腫細胞が産生するヒトIgG(Mタンパク質)の定量は、以下のELISAで行った。 0.1%重炭酸緩衝液(pH9.6)で1μg/mlに希釈したヤギ抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lot#7902)100μlを96ウェルプレート(Nunc 社製)に加え、4℃で一晩インキュベーションし、抗体を固相化した。ブロッキングの後、段階希釈したマウス血清あるいは標品としてヒトIgG(Cappel 社製、Lot#00915)100μlを添加し、室温にて2時間インキュベーションした。洗浄後、5000倍希釈したアルカリフォスファターゼ標識抗ヒトIgG抗体(BIOSOURCE 社製、Lot#6202)100μlを加え、室温にて1時間インキュベーションした。洗浄後、基質溶液を加え、インキュベーションの後、MICROPLATE READER Model 3550(BioRad 社製)を用いて405 n m の吸光度を測定し、標品のヒトIgGの吸光度より得られた検量線から、マウス血清中のヒトIgG(Mタンパク質)濃度を算出した。

#### 25 (2) 投与抗体の調製

scFv/CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーは、投与当日、濾過滅菌したPBS(一)を用いて、それぞれ0.4mg/ml、0.25mg/mlになるように調製し、投与試料とした。

### (3) ヒト骨髄腫マウスモデルの作製

ヒト骨髄腫マウスモデルは以下のように作製した。SCIDマウス(日本クレア)を用いて in vivo 継代したKPMM2細胞(特開平7-236475号公報)を10%ウシ胎児血清(GIBCO BRL 社製)を含むRPMI1640培地(GIBCO BRL 社製)で3×10<sup>7</sup>個/mlになるように調製した。あらかじめ前日抗アシアロGM1抗体(和光純薬社製、1バイアルを5mlで溶解)100plを皮下投与したSCIDマウス(オス、6週齢)(日本クレア)に上記KPMM2細胞懸濁液200pl (6×10<sup>6</sup>個/マウス)を尾静脈より注入した。

#### (4) 抗体投与

5

20

25

- 10 (3) で作製したヒト骨髄腫マウスモデルに対し、KPMM2細胞移植後3日目より、1日2回、3日間、上記(2)で調製した投与試料、モノマーは250μ1、ダイマーは400μ1を、尾静脈より投与した。対照として、濾過滅菌したPBS(-)を同様に1日2回、3日間、200μ1、尾静脈より投与した。両群とも、1群7匹で行った。
- 15 (5) s c F v / CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫移植マウスモデルに対する抗腫瘍効果の評価

scFv/CHOポリペプチドのモノマー及びダイマーのヒト骨髄腫マウスモデルの抗腫瘍効果については、当該骨髄腫細胞が産生するヒトIgG (Mタンパク質)のマウス血清中の量の変化、及び生存期間で評価した。マウス血清中のヒトIgG量の変化については、KPMM2細胞移植後24日目に血清を採取し、上記(1)で述べたELISAを用いてヒトIgG量を測定した。その結果、PBS(一)投与群では、血清ヒトIgG (Mタンパク質)量が約8500μg/mlまで上昇しているのに対し、scFv/CHOダイマー投与群では対照群の1/10以下と顕著に低値であり、scFv/CHOダイマーがKPMM2細胞の増殖を非常に強く抑制していることが示された(図32)。一方、生存期間についても図33に示すとおり、scFv/CHOダイマー投与群ではPBS(一)投与群と比較して顕著な生存期間の延長が認められた。

以上より、scFv/CHOダイマーがヒト骨髄腫マウスモデルに対して、抗

15

20

腫瘍効果を有することが示された。本発明の改変抗体であるscFv/CHOダイマーの抗腫瘍効果は、当該改変抗体が有するアポトーシス誘起作用に基づくと考えられる。

### 5. 15 赤血球凝集試験

5 赤血球凝集試験及び赤血球凝集の判定法は、続生化学実験講座の免疫生化学研究法(日本生化学会編、東京化学同人)に準じて実施した。

健常人の血液をヘパリン処理した注射筒により採血し、PBS (一) により3 回洗浄した後、PBS (一) にて最終濃度が2%の赤血球浮遊液を作製した。検 査サンプルは、対照としてマウス I g G (Zymed 社製) を用い、MABL-2抗 体、CHO細胞産生の一本鎖Fvポリペプチドモノマー、ダイマー、大腸菌産生 の一本鎖Fvポリペプチドのモノマーとダイマーを使用した。赤血球の凝集作用 を検討するために、ファルコン社製のU底の96ウェルプレートを使用し、上記 の抗体サンプルを50u1/ウェル添加した中に、2%赤血球浮遊液をさらに50  $\mu$ 1添加、混和し、37 $\mathbb{C}$ で2時間インキュベーション後、4 $\mathbb{C}$ で一昼夜保存し、 凝集を判定した。また、対照として、 PBS (-)を 5 0u l /ウェル添加し、抗 体サンプルと同様にして凝集試験を行った。抗体の最終濃度は、マウスIgG、 MABL-2抗体は、0.01、0.1、1、10、100ug/m1、一本鎖Fv は、0.004、0.04、0.4、4、40、80pg/m1で大腸菌産生の一本 鎖Fvポリペプチドのダイマーのみさらに160ug/mlの用量を設定した。そ の結果は、下記の表 2 に示す通り、MABL-2 抗体では、0.1 μg/ml以上 で赤血球凝集が見られたのに対し、一本鎖Fvポリペプチドではモノマー、ダイ マー共に赤血球凝集は認められなかった。

15

表 2 赤血球凝集試験

	対照	0. 01	0. 1	1	10	100	(µg/mL)		
mIgG	_	-	_	-	-	-			
MABL-2(intact)	_	-	+	+++	+++	++			
	対照	0.004	0.04	0. 4	4	40	80	(µg/mL)	
scFv/CHO t/7-	-	-	-	_	-	_	-		
scFv/CHO ダイマー	_	-	_	-	_	_	-		
	対照	0.004	0. 04	0. 4	4	40	80	160	(µg/mL)
scFv/E.coli +/7-	-	-	-	-	-	_	-		
scFv/E. coli 5 17-	-	-	-	-	-		-	-	

実施例 6 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体 s c (F  $v)_2$ 及 び種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 s c F v

### 6. 1 MABL-2抗体 s c (F v)<sub>2</sub>発現プラスミドの構築

MABL-2抗体由来の2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体  $[sc(Fv)_2]$  を発現するプラスミドを作製するため、前述 pCHOM2 (MABL-2抗体由来のscFvをコードするDNAを含む)を以下に示す通り PCR とにより修飾し、得られたDNA断片をpCHOM2に導入した。

PCRに使用するプライマーは、センスプライマーとしてEF1αをコードするDNAにハイブリダイズするEF1プライマー(配列番号:30)を使用し、アンチセンスプライマーとしてL鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカー領域をコードするDNA配列(配列番号:19)及びSalI制限酵素認識部位を有するVLLASプライマー(配列番号:31)を使用した。

PCR溶液100μlは、10μlの10×PCR Buffer #1、1mM Mg Cl<sub>2</sub>、0.2mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTTP)、5 ユニットのKOD DNAポリメラーゼ (以上東洋紡社製)、1μMの各プライマ

10

15

20

25

一、及び100ngの鋳型DNA(pCHOM2)を含有する。PCR溶液を9
 4℃にて30秒間、50℃にて30秒間及び74℃にて1分間、この順序で加熱した。この温度サイクルを30回反復した。

PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、SalIで消化し、得られたDNA断片をpBluescript KS<sup>+</sup>ベクター(東洋紡社製)にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをSalIで消化し、得られたDNA断片をSalIで消化したpCHOM2にRapid DNA Ligation Kit (BOEHRINGER MANNHEIM 社製)を用いて連結した。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをpCHOM2(Fv)2と命名した(図34を参照)。本プラスミドpCHOM2(Fv)2に含まれるMABL-2抗体sc(Fv)2領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:32に示す。

# 6. 2 種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 s c F v 発現プラスミドの作製

HLタイプのscFvを作製するために、まずpCHOM2(Fv)2を鋳型としてCFHL-F1(配列番号:33)及びCFHL-R2(配列番号:34)プライマー、CFHL-F2(配列番号:35)及びCFHL-R1プライマー (配列番号:036)によりKODポリメラーゼにて94 $\mathbb C$ 30秒、60 $\mathbb C$ 30秒、72 $\mathbb C$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、5'側にリーダー配列を含むH鎖、及び3'側にFLAG配列を含むL鎖のcDNA遺伝子を作製した。得られたH鎖及びL鎖cDNAを鋳型として混合し、KODポリメラーゼにて94 $\mathbb C$ 30秒、60 $\mathbb C$ 30秒、72 $\mathbb C$ 1分間の反応を5回繰り返すPCR反応を行い、CFHL-F1及びCFHL-R1プライマーを加えてさらに30サイクル反応することによりリンカーを含まないHL-0タイプのcDNAを作製した。LHタイプのscFvを作製するために、まずMABL-2のL鎖及びH鎖V

10

15

20

25

領域の c DNAを含むプラスミド p G E M - M 2 L 及び p G E M - M 2 H (特願平11-63557参照)を鋳型として、それぞれ + 7 (配列番号:37) 及び C F L H + R 2 (配列番号:38) プライマー、C F L H + F 2 (配列番号:39) 及びC F L H + R 1 (配列番号:40) プライマーを用いて K O D ポリメラーゼ (東洋紡) にて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返す P C R 反応を行い、5 '側にリーダー配列を含む L 鎖、及び3 '側に F L A G 配列を含む H 鎖の c D N A 遺伝子を作製した。得られた L 鎖及び H 鎖 c D N A を鋳型として混合し、K O D ポリメラーゼに T 94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を5回繰り返す P C R 反応を行い、T 7 及び C F L H + R 1プライマーを加えてさらに30サイクル反応した。この反応産物を鋳型とし、C F L H + F 4 (配列番号:41) 及び C F L H + R 1プライマーを用いて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返す P C R 反応を行うことによりリンカーを含まな N L H + 0 タイプの c D N A を作製した。

こうして作製したLH-0、HL-0タイプのcDNAを制限酵素EcoRI、BamHI (宝酒造) 処理し、XhoI制限酵素切断部位を含まない哺乳動物発現プラスミドINPEP4にLigation High (東洋紡) を用いて導入し、Competent E. coli JM109 (ニッポンジーン) を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。こうしてプラスミドpCF2LH-0及びpCF2HL-0を作製した。

次に、リンカーサイズの異なる発現プラスミドを作製するためにHLタイプではpCF2HL-0を鋳型としてCFHL-X3(配列番号: 42)、CFHL-X4(配列番号: 43)、CFHL-X5(配列番号: 44)、CFHL-X6(配列番号: 45)、又はCFHL-X7(配列番号: 46)のセンスプライマー及びアンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGH-1(配列番号: 47)プライマーを用いてKODポリメラーゼにて94C300秒、60C300秒、72C1分間の反応を300回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産物を制限酵素XhoI、BamHI(宝酒造)にて処理した。得られた断片をpCF2HL-000XhoI、BamHI(大に Ligation High(東洋紡)を用

10

15

20

25

いて導入し、Competent E. coli JM109を形質転換した。形質転換した大腸 菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プ ラスミドpCF2HL-3、pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2H L-6及びp C F 2 H L-7 を作製した。更にC O S 7 細胞で $\sigma$  一過的発現に用 いる発現プラスミドを作製するために、pCF2HL-0、pCF2HL-3、 pCF2HL-4、pCF2HL-5、pCF2HL-6及びpCF2HL-7 を制限酵素EcoRI及びBamHI(宝酒造)にて処理し、約800bpの断 片をアガロースゲル電気泳動によるゲルからの回収により精製した。得られた断 片を哺乳動物細胞発現プラスミドpCOS1のEcoRI及びBamHIサイト に Ligation High を用いて導入し、Competent E. coli DH 5 a (東洋紡) を形質 転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kitにてプラスミドを 精製した。こうして、発現プラスミドCF2HL-0/pCOS1、CF2HL -3/pCOS1, CF2HL-4/pCOS1, CF2HL-5/pCOS1, CF2HL-6/pCOS1及びCF2HL-7/pCOS1を作製した。代表 的な例として、プラスミドCF2HL-0/pCOS1の構造を図35に示し、 これに含まれるMABL2-scFv< HL-0>の塩基配列及びアミノ酸配列 を配列番号:48に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミ ノ酸配列を図36に示す。

また、リンカーサイズの異なるLHタイプの発現プラスミドを作製するため、 PCF2LH-0を鋳型としてCFLH-X3(配列番号:49)、CFLH-X4(配列番号:50)、CFLH-X5(配列番号:51)、CFLH-X6(配列番号:52)又はCFLH-X7(配列番号:53)のセンスプライマー及びアンチセンスプライマーとしてベクター配列に相補的なBGH-1プライマーを用いてKODポリメラーゼにて94 $^{\circ}$ 30秒、60 $^{\circ}$ 30秒、72 $^{\circ}$ 1分間の反応を30回繰り返すPCR反応を行い、得られた反応産物を制限酵素XhoI、BamHIにて処理した。得られた断片をpCF2LH-0のXhoI、BamHIサイトにLigation Highを用いて導入し、Competent E. coli DH5 $^{\circ}$ 4、(東洋紡)を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプ

10

15

ラスミドを精製した。こうして、発現プラスミドpCF2LH-3、pCF2LH-4、pCF2LH-5、pCF2LH-6及びpCF2LH-7を作製した。更にCOS7細胞での一過的発現に用いる発現プラスミドを作製するために、pCF2LH-0、pCF2LH-3、pCF2LH-4、pCF2LH-5、pCF2LH-6及びpCF2LH-7を制限酵素EcoRI及びBamHI(宝酒造)にて処理し、約800bpの断片をアガロースゲル電気泳動によるゲルからの回収により精製した。得られた断片を哺乳動物細胞発現プラスミドpCOS1のEcoRI及びBamHIサイトにLigation Highを用いて導入し、

Competent E. coli DH 5 a (東洋紡) を形質転換した。形質転換した大腸菌より QIAGEN Plasmid Maxi Kit にてプラスミドを精製した。こうして、発現プラスミドCF2LH-0/pCOS1、CF2LH-3/pCOS1、CF2LH-4/pCOS1、CF2LH-5/pCOS1、CF2LH-6/pCOS1及びCF2LH-7/pCOS1を作製した。代表的な例として、プラスミドCF2LH-0/pCOS1の構造を図37に示し、これに含まれるMABL2-scFv<LH-0>の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:54に示す。また各プラスミドのリンカー部分の塩基配列及びアミノ酸配列を図38に示す。

## 6.3 COS 7 細胞におけるscFv及びsc(Fv),の発現

#### (1) 有血清培地での培養上清の調製

HLタイプ、LHタイプ s c F v 及び s c (F v)<sub>2</sub> の発現のために、COS 7 細 20 胞(JCRB 9 1 2 7、ヒューマンサイエンス振興財団) での一過的発現を行った。COS 7 細胞は 1 0 % 牛胎児血清 (HyClone) を含むDMEM培地 (GIBCO BRL 社製) にて、3 7 ℃の炭酸ガス恒温槽中で経代培養した。

- 6. 2で構築したCF2HL-0, 3~7/pCOS1、もしくはCF2LH-
- 0, 3~7/pCOS1又はpCHOM2(Fv)2ベクターを、Gene Pulser装置
- 25 (BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションによりCOS 7 細胞にトランスフェクションした。

DNA (10µg) とDMEM (10%FBS, 5mM BES (SIGMA 社)) 培地中2×10<sup>7</sup>細胞/m1の0.25mlをキュベットに加え、10分間静

10

15

20

25

置の後に0.17kV、 $950\mu$ Fの容量にてパルスを与えた。10分間静置の後、エレクトロポレーションされた細胞をDMEM(<math>10%FBS)培地に混合し、 $75cm^3$ フラスコに加えた。 $72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に<math>0.22\mu$ mボトルトップフィルター(FALCON)にて濾過し、これを培養上清(CM)とした。

### (2) 無血清培地での培養上清の調製

上記(1)と同様の方法でトランスフェクションした細胞をDMEM(10% FBS)培地に加え75cm³フラスコにて一夜培養した後、培養上清を捨て、PBSにて洗浄後、CHO-S-SFM II 培地(GIBCO BRL 社製)を添加した。72時間培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.22μmボトルトップフィルターにて濾過し、CMを得た。

### 6. 4 COS7 CM中のscFv及びsc(Fv),の検出

前記 6.3 (2) で調製した COS 7の CM中における種々のMABL 2 - s c F v 及び s c (F v) のポリペプチドを下記の通りにウェスタンブロッティング 法により検出した。

各COS7 CMについてについてSDS-PAGEを行い、REINFOR CED NC膜 (Schleicher & Schuell 社製) に転写した。5%スキムミルク (森永乳業社製) にてブロッキングを行い、TBSにて洗浄後、抗FLAG抗体 (SIGMA 社製) を加えた。室温にてインキュベーション及び洗浄の後、ペルオキシダーゼ標識抗マウス I g G抗体 (Jackson Immuno Research 社製) を加え、室温にてインキュベーション及び洗浄後、基質溶液を添加し、発色させた(図39)。6.5 フローサイトメトリー

MABL2-scFv及びsc(Fv)2のヒトIntegrin Assosiated Protein (IAP) 抗原への結合を測定するため、前記6.3 (1) にて調製したCOS 7細胞培養上清を用いてフローサイトメトリーを行った。ヒトIAPを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞2×10 $^5$ 個に、実施例6.3 (1) で得られた培養上清あるいは対照としてCOS 7細胞の培養上清を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、10 $\mu$ g/mlのマウス抗FLAG抗体(SIGMA社

10

15

20

製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG 抗体(BECTON DICKINSON 社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、 FACScan装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、各COS7培養上清中の種々の長さのペプチドリンカーを有するMABL2 ーscFv及びsc(Fv)2は、ヒトIAPに対して高い親和性を有することが示された(図40a及びb)。

### 6. 6 in vitro でのアポトーシス誘起効果

前記1.3 (1) にて調製したCOS7細胞培養上清について、ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)に対するアポトーシス誘導作用をAnnexin-V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

h I A P / L 1 2 1 0 細胞  $5 \times 1$  0  $^4$  個に、各ベクターを形質転換したCOS 7 細胞培養上清あるいはコントロールとしてCOS 7 細胞培養上清を終濃度 1 0%で添加し、2 4 時間培養した。その後、Annexin-V/P I 染色を行い、FACS can装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、COS 7 CM中のscFv<HL3, 4, 6, 7、LH3, 4, 6, 7>及びsc(Fv)2 はh I A P / L 1 2 1 0 細胞に対して顕著な細胞死を誘導した。得られた結果を図 4 1 にそれぞれ示す。

6.7 MABL2-scFv及びsc(Fv)。のCHO細胞用発現ベクターの構築

前記MABL2-scFv及び $sc(Fv)_2$ を培養上清から精製することを目的 として、これらをCHO細胞にて発現させるための発現ベクターを以下のように 構築した。

前記1. 2にて調製したpCF2HL-0, 3~7及びpCF2LH-0, 3 ~7のEcoRI-BamHI断片を、CHO細胞用発現ベクターpCHO1の EcoRI及びBamHI部位にLigation Highを用いて導入し、Competent E. coli DH5αを形質転換した。形質転換した大腸菌よりQIAGEN Plasmid Midi Kit (QIAGEN) にてプラスミドを精製した。このようにして発現プラスミドpCH

10

15

20

25

OM2HL-0, 3~7及びpCHOM2LH-0, 3~7を作製した。
6. 8 MABL2-scFv<HL-0, 3~7>、MABL2-scFv<
LH-0, 3~7>及びsc(Fv)。発現CHO細胞の作製並びにその培養上清の
調製

前記1.7にて構築した発現プラスミドp CHOM2HL-0,  $3\sim7$  及びp CHOM2LH-0,  $3\sim7$  並びにp CHOM2(Fv) $_2$ ベクターを以下の通りに CHO細胞に形質転換し、各改変抗体を恒常的に発現するCHO細胞を作製した。 その代表的な例としてMABL2-s c Fv < HL-5 >、s c (Fv) $_2$  を恒常的 に発現するCHO細胞の作製を下記に示す。

発現プラスミドp CHOM 2 HL -5 及びp CHOM 2 (F v) $_2$  を制限酵素 P v u I にて消化して直鎖状にし、これらを Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いてエレクトロポレーションにより CHO細胞にトランスフェクションした。 DN A(10pg)と、PBS中 $1\times10^7$  細胞/m1の0.75m1をキュベットに加え、1.5k V、25p F の容量にてパルスを与えた。室温にて10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有する核酸含有  $\alpha$  — MEM培地(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。一夜培養後、培養上清を除去し、PBSにてリンスした後、10%のウシ胎児血清を含有する核酸不含  $\alpha$  — MEM培地(GIBCO BRL 社製)を加え培養した。約2週間培養後、methotrexate(SIGMA 社製)を終濃度10n Mで含有する培地で更に培養し、その後50n M、そして100n Mと濃度を順次上げて培養を続けた。こうして得られた細胞をローラーボトル中で無血清培地CHO-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、更に0.20m フィルターにて濾過し、それぞれのCMを得た。

同様にして、MABL 2-s c F v < HL-0, 3, 4, 6, 7 > 及び < LH-0, 3, 4, 5, 6, 7 > を恒常的に発現する C H O 細胞及びそれらの C Mを得た。

6. 9 MABL2-scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。の精製 下記の2種類の精製法により前記6. 8で得られたCMからMABL2-sc

10

15

25

Fv < HL - 5 > 及びsc(Fv),の精製を行った。

<精製法1> HL-5及びsc(Fv)2を、そのポリペプチドのC末端のFlag配列を利用した抗Flag抗体アフィニティカラムクロマトグラフィー及びゲル濾過を用いて精製した。 $150\,\mathrm{mM}$  NaClを含む $50\,\mathrm{mM}$  Tris塩酸緩衝液、 $\mathrm{pH7.5}$  (TBS) で平衡化した抗Flag M2 Affinity gel (SIGMA) で作成したカラム (7.9 ml) に前記6.8で得られたCM (1L)を添加し、TBSでカラムを洗浄後、 $0.1\mathrm{M}$ グリシン塩酸緩衝液、 $\mathrm{pH3.5}$ でscFvをカラムから溶出させた。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、scFvの溶出を確認した。 $\mathrm{scFvm}$ 分を終濃度が0.01%となるようにTween20を加え、Centricon-10 (MILLIPORE) で濃縮した。濃縮液を $150\,\mathrm{mM}$  NaCl及び0.01%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、 $\mathrm{pH6.0}$ で平衡化したTSKgelG3000SWカラム( $7.5\times600\,\mathrm{mm}$ )にかけた。流速 $0.4\,\mathrm{m}$ 1/minでscFvは280nmの吸収で検出した。HL-5は主要ピークとしてダイマーの位置に、 $\mathrm{sc}(\mathrm{Fv})_2$ はモノマーの位置にそれぞれ溶出された。

<精製法 2 > HL -5 及び s c  $(F v)_2$  をイオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイト及びゲル濾過の三工程で精製した。イオン交換クロマトグラフィーでは、HL-5 では Q Sepharose fast flow カラム(ファルマシア)を s c  $(F v)_2$  では SP-sepharose fast flow カラムを用い、第二工程以降はHL-5 と s c  $(F v)_2$  で同じ条件を用いた。

### 20 (第一工程) HL-5

HL-5のCMは、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩衝液、pH9.0で2倍希釈した後に、1M TrisでpHを9.0に調整した。この後、0.02%Tween20を含む20mM Tris塩酸緩衝液、pH8.5で平衡化したQSepharose fast flowカラムにかけ、同緩衝液中0.1Mから0.55MまでのNaClの直線濃度勾配でカラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、HL-5を含む画分を集め、第二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第一工程) s c (F v),

20

25

 $sc(Fv)_2$ のCMは、0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で2倍希釈した後に、1M酢酸でpHを5.5に調整した。0.02%Tween20を含む20mM 酢酸緩衝液、pH5.5で平衡化したSP-Sepahrose fast flow カラムにかけ、同緩衝液中、NaCI濃度を0から0.5Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS/PAGEで分析し、 $sc(Fv)_2$ を含む画分を集め、第二工程のハイドロキシアパタイトにかけた。

(第二工程)HL-5及び $sc(Fv)_2$ のハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー

第一工程で得られたHL-5 画分及び $sc(Fv)_2$  画分をそれぞれ0.02% Tween20を含む10 mM リン酸緩衝液、pH7.0 で平衡化したハイドロキシアパタイトカラム(BioRad、タイプ I)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、リン酸緩衝液濃度を0.5 Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。各画分をSDS/PAGEで分析し、所望のポリペプチドが含まれる画分を集めた。

(第三工程) HL-5及びsc(Fv)2のゲル濾過

第二工程で得られた各画分をそれぞれ Centriprep-10 (MILLIPORE) で濃縮し、0.02% Tween20及び0.15 M NaClを含む20 mM 酢酸緩衝液、p H 6.0 で平衡化した Superdex200カラム( $2.6 \times 60$  cm、ファルマシア)にかけた。H L -5 はダイマーに位置に、s c (F v ) はモノマーの位置にそれぞれ主要ピークとして溶出された。

いずれの精製法においても、HL-5モノマーは殆ど検出されなかったことから、一本鎖F v のリンカーのアミノ酸残基数が 5 個程度であれば、効率的に一本鎖F v のダイマーが形成できることが判明した。HL-5 ダイマーおよび s c (F v)。はいずれも精製された後も4  $\mathbb{C}$ で1  $\tau$  月間安定的に維持された。

6.10 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。の抗原結合活性 評価

精製されたMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)2のヒト

10

15

20

25

Integrin Assosiated Protein(I A P)抗原への結合を測定するため、フローサイトメトリーを行った。ヒトI A Pを発現するマウス白血病細胞株L1210細胞(h I A P / L 1210)又は対照としてp C O S 1 ベクターをトランスフェクションしたL1210細胞(p C O S 1 / L 1210)2×10<sup>5</sup>個に、10pg/mlの精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー、MABL2-sc(Fv)<sub>2</sub>、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL-2、陰性対照としてマウスIgG(Zymed社製)を加え、氷上にてインキュベーション及び洗浄の後、10pg/mlのマウス抗FLAG抗体(SIGMA社製)を加えた。インキュベーション及び洗浄の後、FITC標識抗マウスIgG抗体(BECTON DICKINSON社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON社製)を加えた。再度インキュベーション及び洗浄の後、FACScan装置(BECTON DICKINSON社製)にて蛍光強度を測定した。

その結果、精製MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-sc(Fv)<sub>2</sub>はhIAP/L1210細胞に特異的に結合したことにより、scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)<sub>2</sub>がヒトIAPに対して高い親和性を有することが示された(図42)。

# 6. 11 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)。のin vitroアポトーシス誘起効果

精製したMABL2-scFv<HL5>のダイマー及びsc(Fv)<sub>2</sub>について、 ヒトIAPを遺伝子導入したL1210細胞(hIAP/L1210)及びヒト 白血病細胞株CCRF-CEMに対するアポトーシス誘導作用をAnnexin -V (BOEHRINGER MANNHEIM 社製) 染色により検討した。

h I A P / L 1 2 1 0 細胞 5×1 0 4 個あるいはCCRF-CEM細胞 1×1 0 5 個に、精製MABL 2-s c F v < H L 5 > のダイマー、MABL 2-s c (F v)<sub>2</sub>、陽性対照としてモノクローナル抗体MABL-2、陰性対照としてマウス I g G を様々な濃度で添加し、2 4 時間培養した。その後、Annexin-V 染色を行い、FACS c a n 装置(BECTON DICKINSON 社製)にて蛍光強度を測定した。その結果、MABL 2-s c F v < H L 5 > のダイマー及びMABL 2-s c (F v)<sub>2</sub> は h I A P / L 1 2 1 0、CCRF-CEMの両細胞に対して濃度依

存的に細胞死を誘導した(図43)。この結果、MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-sc(Fv)<sub>2</sub>は、もとのモノクローナル抗体MABL-2と比較して改善されたアポトーシス誘導作用を有することが示された。

6. 12 精製 s c F v < H L - 5 > のダイマー及び s c (F v), の赤血球凝集試

### 5 験

実施例 5. 15 に従って、種々の濃度の精製した s c F v < H L -5 > のダイマー及び s c (F v ) の血液凝集試験を実施した。

モノクローナル抗体MABL-2 (陽性対照) では血液凝集が起こるのに対して、一本鎖抗体のMABL2-s c  $(Fv)_2$ 及びMABL2-s c (Fv)<HL5 >は凝集しなかった。また、MABL-2抗体を用いた緩衝液の差もほとんどみられなかった。その結果を下記の表 3に示す。

表 3

ヒト赤血球凝集試験

	7.225 3.6125 1.8063 0.9031 0.4516 0.2258 0.1129 0.0664 0.0282 0.0141 0.0071 0.0035 0.0018	1	0 3.5 1.75 0.875 0.4375 0.2188 0.1094 0.0547 0.0273 0.0137	1 1	10 5 2.5 1.25 0.625 0.3125 0.1563 0.0781	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	1 1 1		10 5 2.5 1.25 0.625 0.3125 0.1563 0.0781 0.0091 0.0195 0.0098 0.0049	+ + + + +
7 37 71	14.45 7.	1	14.0 7.	1	40 20	+	ŀ		40 20	+
0 00	cont 28.9	MABL2-sc (Fv)2	cont: 28.0	MIR2-sc(Fv) (41.5) — —	cont: 80	MABL2 (intact) - +	1	布粉後: Acetate Buffer	cont: 80	MML2 (intact) - +

10

15

20

25

# 6. 13 精製scFv<HL-5>のダイマー及びsc(Fv)2のヒト骨髄腫マウスモデルに対する抗腫瘍効果

実施例 6.8 及び 6.9 にて作製、精製した s c F v < HL -5 > のダイマー及び s c (F  $v)_2$  について、その抗腫瘍効果を試験した。具体的には実施例 5.1 4 (3)で作製したヒト骨髄腫マウスモデルを用いて、マウス血清中における、ヒト骨髄腫細胞が産生する Mタンパク質を ELISAにより定量し、併せてマウスの生存日数を記録した。そして、血清中の Mタンパク質量の変化および生存日数により、s c F v < HL -5 > のダイマー及び s c (F  $v)_2$  の抗腫瘍効果を評価した。

なお、本試験においてHL-5及び $sc(Fv)_2$ は、vehicle(150mMNaCl, 0.02%Tween及び20mM酢酸緩衝液,pH6.0)中の0.01、0.1又は1mg/mlの溶液として、投与量が0.1、1または10mg/kgになるようにマウスに投与した。また、対照はvehicleのみを投与した。

ヒト骨髄腫細胞移植後 26 日目に血清を採取し、血清中のMタンパク質量をELISAにより実施例 5.14 に従って測定した。その結果、HL-5投与群及びダイマー及び s c (F v) $_2$  投与群共に、血清中のMタンパク質量が投与量依存的に減少していた(図 44 を参照)。また、その生存期間については、HL-5投与群(図 45)及び s c (F v) $_2$  投与群(図 46)共に対照(v e h i c l e 投与群)と比較して有意な生存期間の延長が観察された。これらの結果は、本発明のHL-5及び s c (F v) $_2$  がインビボにおいても優れた抗腫瘍作用を有することを示している。

実施例7 ヒトMPLに対するヒト抗体12B5のH鎖V領域及びL鎖V領域を 含む一本鎖Fv

ヒトMPLに対するヒトモノクローナル抗体12B5のV領域をコードするD NAを次のようにして構築した。

7.1 12B5H鎖V領域をコードする遺伝子の構築

10

15

20

25

ヒトMPLに結合するヒト抗体12B5H鎖V領域をコードする遺伝子は、該 遺伝子の塩基配列(配列番号55)を用いて、その5'末端にヒト抗体遺伝子由来 のリーダー配列 (配列番号 5 6) (Eur. J. Immunol. 1996; 26: 63-69) を連結さ せることで設計した。設計した塩基配列はそれぞれ15bpのオーバーラップ配 列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(12B5VH-1、12B5VHー 2、12B5VH-3、12B5VH-4) に分割し、12B5VH-1(配列 番号 5 7 ) 及び 1 2 B 5 V H - 3 (配列番号 : 5 9 ) はセンス方向で、 1 2 B 5 VH-2 (配列番号: 58) 及び12B5VH-4 (配列番号: 60) はアンチ センス方向でそれぞれ合成した。各合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性 によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12B5VH-S及び12B5 VH-A)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12B5VH-S(配列番 号:61)は前方プライマーでリーダー配列の5'末端にハイブリダイズし、且つ Hind III 制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12B 5 V H - A (配列番号:62)は後方プライマーでH鎖V領域のC末端をコード する塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamH I制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR溶液100plは、10plの10×PCR Gold Buffer II、1.5 mM MgCl<sub>2</sub>、0.08 mM dNTPs (dATP、dGTP、dCTP、dTT P)、5ユニットのDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、2.5 ピコモル [p mole] ずつの合成オリゴヌクレオチド12B5VH-1~4を含有し、94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて2分間、55℃にて2分間及び72℃にて2分間のサイクルを2回反復した後、100pmoleずつの外側プライマー12B5VH-S及び12B5VH-Aを加え、さらに94℃にて30秒間、55℃にて30秒間及び72℃にて1分間のサイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で5分間加熱した。

PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製) を用い精製した後、制限酵素BamHI及びHind IIIで消化し、ヒトH鎖発現ベクターHEFーgy1にクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDN

10

15

20

25

A断片を含むプラスミドをHEF-12B5H-gy1と命名した。

さらに、HEF-12B5H-gy1を制限酵素EcoRIならびにBamHIで消化し、12B5VHをコードする遺伝子を調製した後、ヒトFabH鎖発現ベクターpCOS-Fdに挿入しpFd-12B5Hを得た。なお、ヒトFabH鎖発現ベクターはヒト抗体H鎖V領域と定常領域をコードする遺伝子間に存在するイントロン領域ならびにヒトH鎖定常領域の一部をコードする遺伝子を含むDNA(配列番号63)をPCR法を用い増幅した後、動物細胞発現ベクターpCOS1に挿入することで構築したベクターである。ヒトH鎖定常領域はHEFーgy1を鋳型とし、上記と同様の条件下にて遺伝子の増幅を行い、前方プライマーとしてイントロン1の5、端の配列とハイブリダイズし、且つEcoRI及びBamHI制限酵素認識配列を有するように設計したG1CH1-S(配列番号64)を、後方プライマーとしてヒトH鎖定常領域CH1ドメインの3、端のDNAにハイブリダイズし、且つヒンジ領域の一部をコードする配列、二個の停止コドンおよびBg1 II制限酵素認識部位を有するように設計したG1CH1-A(配列番号65)を用いた。

プラスミドHEF-12B5H-gY1及びpFd-12B5Hに含まれる再構成12B5H鎖可変領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:66に示す。
7.2 12B5L鎖V領域をコードする遺伝子の構築

ヒトMPLに結合するヒト抗体12B5L鎖V領域をコードする遺伝子は、該 遺伝子の塩基配列(配列番号67)を用い、その5'末端にヒト抗体遺伝子3D6 (Nuc. Acid Res. 1990: 18; 4927) 由来のリーダー配列(配列番号68)を連結させることで設計した。設計した塩基配列は上記と同様にそれぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(12B5VL-1、12B5VL-2、12B5VL-3、12B5VL-4)に分割し、それぞれ合成した。12B5VL-1(配列番号:69)及び12B5VL-3(配列番号:71)はセンス配列、12B5VL-2(配列番号:70)及び12B5VL-4(配列番号:72)はアンチセンス配列を有し、各合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12B5

10

15

25

VL-S及び12B5VL-A)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12B5VL-S(配列番号:73)は前方プライマーでリーダー配列の5、末端にハイブリダイズし、且つHind III制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12B5VL-A(配列番号:74)は後方プライマーでし鎖V領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamHI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR反応は上記と同様に行い、PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製)を用い精製した後、制限酵素BamHI及びHind IIIで消化し、ヒトL鎖発現ベクターHEF-gkにクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-12B5 L-gkと命名した。本プラスミドHEF-12B5L-gkに含まれる再構成12B5L鎖V領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:75に示す。

### <u>7.3 再構成12B5一本鎖Fv(scFv)の作製</u>

再構成12B5抗体一本鎖Fvは12B5VH-リンカー-12B5VLの順とし、その<math>C末端には検出及び精製を容易にするためにFLAG配列(配列番号: 76)を付加することで設計した。さらに、リンカー配列は $(G1y_4Ser)_3$ の15アミノ酸からなるリンカー配列を用い、再構成12B5一本鎖Fv(sc12B5)を構築した。

(1) 15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12B5一本鎖Fvの 20 作製

15アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12B5抗体一本鎖Fvをコードする遺伝子は12B5H鎖V領域、リンカー領域、及び12B5L鎖V領域をそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。この方法を図47に模式的に示す。再構成12B5一本鎖Fvの作製のために6個のPCRプライマー(A~F)を使用した。プライマーA、C及びEはセンス配列を有し、プライマーB、D及びFはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマー12B5-S(プライマーA、配列番号: 77)は、H鎖リーダー配列の5'末端にハイブリダイズし且つEcoRI制限酵

20

25

素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーHuV HJ3 (プライマーB、配列番号:78)は、H鎖V領域のC末端をコードする DNAにハイブリダイズするように設計した。

リンカーのための前方プライマーRHuJH3(プライマーC、配列番号:79)は、リンカーのN末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つH鎖V領域のC末端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。リンカーのための後方プライマーRHuVK1(プライマーD、配列番号:80)は、リンカーのC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つL鎖V領域のN末端をコードするDNAとオーバーラップするように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーHuVK1.2 (プライマーE、配列番号:81)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマー12B5F-A (プライマーF、配列番号:82)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つFLAGペプチドをコードする配列(Hopp, T. P. ら、Bio/Technology, 6, 1204-1210, 1988)、2個の転写停止コドン及びNotI制限酵素認識部位を有するように設計した。

10

15

20

25

(実施例7.2を参照)をそれぞれ鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液  $50\mu$ 1は、 $5\mu$ 1の $10\times$ PCR Gold Buffer II、1.  $5\,\text{mM}$  MgCl<sub>2</sub>、 $0.08\,\text{mM}$  dNTPs、 $5\,\text{ユニットのDNA}$ ポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)、 $100\,\text{pmole}$  でつの各プライマー及び $100\,\text{ng}$  の各鋳型DNAを含有し、 $94\,\text{C}$ の初期温度にて9分間そして次に $94\,\text{C}$ にて30秒間、 $55\,\text{C}$ にて30秒間及び $72\,\text{C}$ にて1分間のサイクルを $35\,\text{回反復}$ した後、反応混合物を更に $72\,\text{C}$ で5分間加熱した。

PCR生成物A-B、C-D、及びE-Fは第二PCRでアッセンブリした。 第二PCRにおいて、鋳型として $1\mu1$ の第一PCR反応物A-B、 $0.5\mu1$ の PCR反応物C-D及び $1\mu1$ のPCR反応物E-F、 $1.0\mu1$ の $1.0\times$ PCR Gold Buffer II、 $1.5\,\mathrm{mM}$  MgC $1_2$ 、 $0.08\,\mathrm{mM}$  dNTPs、 $5.2\mu1$ ののDNAポリメラーゼ AmpliTaq Gold (以上 PERKIN ELMER 社製)を含有する  $9.8\mu1$ のPCR混合液を、9.4での初期温度にて $9.5\mu1$ ででで $9.5\mu1$ でにて $2.5\mu1$ の  $0.5\mu1$ 0の $0.5\mu1$ 0の0

第二PCRにより生じたDNA断片を1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製し、EcoRI及びNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターおよびpCOS1ベクター(特願平8-255196)にクローニングした。なお、本発現ベクターpCHO1は、DHFR- $\Delta$ E-rvH-PM1-f(WO92/19759参照)から、EcoRI及びSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。DNA配列決定の後、再構成12B5-本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHO-sc12B5及びpCOS-sc12B5と命名した。本プラスミドpCHO-sc12B5及びpCOS-sc12B5に含まれる再構成12B5-本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:84に示す。

5 .

10

15

20

25

# 7. 4 動物細胞を用いた各12B5抗体(IgG、Fab)及び一本鎖Fvポ リペプチドの発現

12B5抗体(IgG、Fab)及び12B5抗体由来の一本鎖Fv(ポリペ プチド)はCOS-7細胞又はCHO細胞を用い発現させた。

COS-7細胞を用いた一過的な発現は次のようにして行った。すなわち、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション法により遺伝子導入した。12B5抗体(IgG)の発現には前述の発現ベクターHEF-1  $2B5H-g\gamma1$ 及びHEF-12B5L-gx各10 $\mu$ gずつを、12B5Fa b断片の発現にはpFd-12B5HとHEF-12B5L-gx各10 $\mu$ gずつを、一本鎖Fvの発現には $pCOS-sc12B5(10\mu g)$ をPBSに懸濁したCOS-7細胞( $1\times10^7$ 細胞/m1)0.8m1に混合し、キュベットに加え、1.5kV、 $25\mu$ FDの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するDMEM培地(GIBCO BRL社製)に加え培養した。終夜培養後、細胞をPBSで一回洗浄し、さらに無血清培地CHO-S-SFMII 培地を加え、さらに2日間培養した。培養上清を遠心し細胞破砕物を除去した後、 $0.22\mu$ mのフィルターを通すことで調製した。

また、12B5抗体由来の一本鎖Fv(ポリペプチド)の恒常的発現CHO細胞株を樹立するため、pCHO-sc12B5発現ベクターを下記のようにCHOの細胞に遺伝子導入した。

すなわち、Gene Pulser 装置(BioRad 社製)を用いたエレクトロポレーション法により発現ベクターをCHO細胞に導入した。制限酵素 P v u I で消化し直鎖状にしたDNA( $100\mu g$ )と PBSに懸濁したCHO細胞( $1\times10^7$ 細胞/ml)の0.8ml を混合したものをキュベットに加え氷中で10分間静置した後、1.5kV、 $25\mu FD$ の容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するCHO-S-SFM II(GIBCO BRL 社製)に加え培養した。培養2日後に5nM メトトレキサート(SIGMA 社製)ならびに10%ウシ胎児血清を含むCH

O-S-SFM II (GIBCO BRL 社製) にて培養した。得られたクローンについて発現量の高いクローンを12B5 一本鎖 F v の産生細胞株として選択した。5n Mメトトレキサート (SIGMA 社製) を含む無血清培地 C H O -S-SFM II (GIBCO BRL 社製) にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して培養上清を得た。

### 7.5 CHO細胞産生の12B5由来の一本鎖Fvの精製

- 7. 4で得られた12B5一本鎖Fv発現CHO産生株の培養上清からの精製は、抗FLAG抗体カラム及びゲル濾過カラムにより行った。
  - (1) 抗FLAG抗体カラム
- 10 培養上清は、PBSで平衡化した抗FLAG M2アフィニティーゲル (SIGMA 社製) に添加した。同緩衝液でカラムを洗浄後、緩衝液を0.1 Mグリシン塩酸緩 衝液 (pH3.5) でカラムに吸着した蛋白質を溶出した。溶出画分は、溶出後直 ちに1 Mトリス塩酸緩衝液 (pH8.0) を加えて中和した。SDS-PAGEで 溶出画分を分析し、一本鎖F v が確認された画分を Centricon-10 (MILLIPORE 社 製)を用いて濃縮した。

#### (2) ゲル濾過

- (1) の濃縮液は、0.01%Tween20を含むPBSで平衡化したSuperdex200カラム(10×300mm、AMERSHAM PHARMACIA 社製)に添加した。
- 20 scl2B5は2つのピーク(A、B)に分かれて溶出した(図48を参照)。 画分A、Bを14%-SDS-ポリアクリルアミドゲルを用いて分析した。サンプルを還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法に準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。図49に示すように、画分A、Bいずれも還元剤の添加の有無に関わらず、見かけ上の分子量約3 1kDに単一バンドを与えた。画分A及びBをSuperdex200 PC 3.2/30(3.2×300mm、AMERSHAM PHARMACIA 社製)を用いたゲル濾過により分析した結果、画分Aでは見かけ上の分子量約44kD、画分Bでは同22kDに溶出された(図50a及びbを参照)。以上の結果から、画分Aはscl2B

10

15

20

25

50値とした。

5一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーで、Bはモノマーである。

### 7. 6 各種一本鎖FvのTPO様アゴニスト活性の測定

ヒトTPO受容体 (MPL) を発現するBa/F3細胞 (BaF/mpl) に対する増 殖活性を測定することによって、抗MPL一本鎖抗体のTPO様活性を評価した。 BaF/Mpl細胞を、1%ウシ胎児血清 (GIBCO社製)を含むRPMI164 〇培地(GIBCO社製)で2回洗浄したのち、5×10<sup>5</sup>細胞/mlの細胞密度にな るように培地に懸濁した。抗MPL一本鎖抗体またはヒトTPO (R&D Systems 社製)を培地で適当に希釈し、細胞懸濁液50μ1に抗体またはヒトTPO希釈液 50µlを加えて96穴マイクロウェル平底プレート(Falcon 社製)に分注し、 CO<sub>2</sub>インキュベーター(CO<sub>2</sub>濃度:5%)で24時間培養した。培養後、WS T-8試薬(生細胞数測定試薬SF:ナカライテスク社製)を10ul加え、直後 に蛍光吸光光度計 SPECTRA Fluor (TECAN 社製) を用いて測定波長450nm、対 照波長620nmの吸光度を測定した。СО。インキュベーター (СО。 濃度: 5%) で2時間インキュベートした後、SPECTRA Fluor を用いて再度測定波長4 50nm、対照波長620nmの吸光度を測定した。WST-8試薬は生細胞数 に応じて波長450nmの発色反応を呈することから、2時間の吸光度変化を指 標にBaF/Mp1増殖活性を次のように算出したED50値により評価した。 先ず、縦軸を吸光度、横軸を抗体濃度とし、その増殖反応曲線がプラトーに達し た吸光度を反応率100%とした。反応率50%付近の数値に基づく直線近似に より近似式を得て、これから反応率50%となる抗体濃度を算出し、これをED

各種12B5抗体分子を発現させたCOS-7細胞の培養上清を用い、MPLに対するアゴニスト活性を測定した結果、図51に示すように抗原結合部位が二価である12B5 IgGでは濃度依存的に吸光度の上昇が認められTPO様のアゴニスト活性を示したのに対し(ED50;29nM)、抗原結合部位が一価である12B5Fabのアゴニスト活性は非常に弱いものであった(ED50;34,724nM)。それに対し、Fabと同様に抗原結合部位が一価である一本鎖Fv(Sc12B5)においてはED50値が75nMと強いアゴニスト活性が認め

10

20

25

られた。しかしながら、一本鎖FvではH鎖、L鎖各可変領域は非共有結合で介合しているために、溶液中で各可変領域が解離し他の分子の可変領域と介合し二量体等の多量体を形成することが知られている。そこで、ゲル濾過を用い精製sc12B5の分子量を測定した結果、確かに単量体(モノマー)と二量体(ダイマー)と考えられる分子が認められた(図48を参照)。続いて、モノマーとダイマーのsc12B5をそれぞれ単離し(図50を参照)、それらのMPLに対するアゴニスト活性を測定した結果、図51及び52に示すようにsc12B5モノマーではED50値が4438.7nMとCOS-7細胞の培養上清を用いた結果に比べ、アゴニスト活性の減弱が確認された。それに対し、二価の抗原結合部位を持つ一本鎖Fv(sc12B5ダイマー)では一価のsc12B5に対し約400倍強いアゴニスト活性を示した(ED50;10.1 n M)。さらに、二価の一本鎖FvではヒトTPOならびに12B51gGのアゴニスト活性と同等もしくはそれ以上のアゴニスト活性を示した。

実施例8 (ヒトMPLに対するヒト抗体12E10可変領域をコードする遺伝 15 子の構築)

ヒトMPLに対するヒトモノクローナル抗体12E10の可変領域をコードするDNAを次のようにして構築した。

### 8. 1 12E10H鎖可変領域をコードする遺伝子の構築

ヒトMPLに結合するヒト抗体12E10H鎖可変領域をコードする遺伝子はWO99/10494に記載のアミノ酸配列(配列番号85)を基に配列番号86に示す塩基配列を設計した。さらに、その5'端にヒト抗体遺伝子由来のリーダー配列(配列番号87)(GenBank accession No. AF062252)を連結させることで全長の塩基配列を設計した。設計した塩基配列はそれぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(12E10VH1、12E10VH2、12E10VH3、12E10VH4)に分割し、12E10VH1(配列番号:88)及び12E10VH3(配列番号:90)はセンス方向で、12E10VH2(配列番号:89)及び12E10VH4(配列番号:91)はアンチセンス方向でそれぞれ合成した。各合

20

25

成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側プライマー(12E10VHS及び12E10VHA)を加え、全長の遺伝子を増幅した。なお、12E10VHS(配列番号:92)は前方プライマーでリーダー配列の5、端にハイブリダイズし、且つHindII制限酵素認識配列ならびにコザック配列を持つように、また12E10VHA(配列番号:93)は後方プライマーでH鎖可変領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、且つスプライスドナー配列ならびにBamHI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR溶液100plは、10plの10×PCR Gold Buffer

II、1.5mM MgCl<sub>2</sub>、0.08mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq
Gold (以上PERKIN ELMER 社製)、2.5ピコモルずつの合成オリゴヌクレオチド12B5VH-1~4を含有し、94℃の初期温度にて9分間そして次に94℃にて2分間、55℃にて2分間及び72℃にて2分間のサイクルを2回反復した後、100pmoleずつの外側プライマー12E10VHS及び12E10VHAを加え、さらに94℃にて30秒間、55℃にて30秒間及び72℃にて1分間のサイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72℃で5分間加熱した。

PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル(Sigma 社製)を用い精製した後、制限酵素BamHI及びHindIIIで消化し、ヒトH鎖発現ベクターHEF-gylにクローニングした。DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-12E10H-gylと命名した。

さらに、HEF-12E10H-gY1を制限酵素EcoRIならびにBamH Iで消化し、12E10VHをコードする遺伝子を調製した後、ヒトFabH鎖発現ベクターpCOS-Fdに挿入しpFd-12E10Hを得た。なお、ヒトFabH鎖発現ベクターはヒト抗体H鎖V領域と定常領域をコードする遺伝子間に存在するイントロン領域ならびにヒトH鎖定常領域の一部をコードする遺伝子を含むDNA(配列番号63)についてPCR法を用いて増幅した後、動物細胞

10

15

20

25

発現用ベクターpCOS1に挿入することで構築したベクターである。ヒトH鎖 定常領域はHEF-gy1を鋳型とし、上記と同様の条件下にて遺伝子の増幅を行い、前方プライマーとしてイントロン1の5<sup>°</sup>端の配列とハイブリダイズし、且つ EcoRI及びBamHI制限酵素認識配列を有するように設計したG1CH1-S(配列番号64)を、後方プライマーとしてヒトH鎖定常領域CH1ドメインの3<sup>°</sup>端のDNAにハイブリダイズし、且つヒンジ領域の一部をコードする配列、二個の停止コドンおよびBglII制限酵素認識部位を有するように設計したG1CH1-A(配列番号65)を用いた。

プラスミドHEF-12E10H-gY1及びpFd-12E10Hに含まれる 再構成12E10H鎖可変領域の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:94に 示す。

### 8. 2 12E10L鎖可変領域をコードする遺伝子の構築

ヒトMPLに結合するヒト抗体12E10L鎖可変領域をコードする遺伝子は WO99/10494に記載のアミノ酸配列(配列番号95)を基に配列番号9 6に示す塩基配列を設計した。さらに、その5'端にヒト抗体遺伝子由来のリーダ 一配列(配列番号97)(Mol. Immunol. 1992; 29:1515-1518)を連結させることで設計した。設計した塩基配列は上記と同様にそれ ぞれ15bpのオーバーラップ配列を持つように4本のオリゴヌクレオチド(1 2E10VL1、12E10VL2、12E10VL3、12E10VL4) に 分割し、それぞれ合成した。12E10VL1(配列番号:98)及び12E1 0 V L 3 (配列番号:100) はセンス配列、12 E 10 V L 2 (配列番号:9 9) 及び12E10VL4 (配列番号:101) はアンチセンス配列を有し、各 合成オリゴヌクレオチドはそれぞれの相補性によりアッセンブリさせた後、外側 プライマー(12E10VLS及び12E10VLA)を加え、全長の遺伝子を 増幅した。なお、12E10VLS(配列番号:102)は前方プライマーでリ ーダー配列の5'端にハイブリダイズし、且つEcoRI制限酵素認識配列ならび にコザック配列を持つように、また12E10VLA(配列番号:103)は後 方プライマーでL鎖可変領域のC末端をコードする塩基配列にハイブリダイズし、

15

20

25

且つBlnI制限酵素認識配列を持つようにそれぞれ設計した。

PCR反応は上記と同様に行い、PCR生成物は1.5%低融点アガロースゲル (Sigma 社製)を用い精製した後、制限酵素 EcoRI及びBlnIで消化し、ヒトラムダ鎖定常領域遺伝子を含有するpUC19ベクターにクローニングした。 DNA配列決定の後、正しいDNA配列を有するDNA断片を含むプラスミドを制限酵素 EcoRIで消化し、12E10L鎖可変領域及びヒトラムダ鎖定常領域をコードする遺伝子を調製し、さらに発現ベクターpCOS1に挿入し、12E10L鎖遺伝子(配列番号:104)を持つプラスミドをpCOS-12E10Lと命名した。

#### 10 8.3 再構成12E10-本鎖Fvの作製

再構成12E10抗体一本鎖Fvは12E10VH-リンカー-12E10VLの順とし、そのC末端には検出及び精製を容易にするためにFLAG配列(配列番号:105)を付加することで設計した。リンカー配列は( $Gly_4Ser$ )。の15アミノ酸からなるリンカー配列、またはを( $Gly_4Ser$ )。の15アミノ酸からなるリンカー配列用い、再構成12E10鎖Fv(sc12E10および db12E10)を構築した。

## (1) 5アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10一本鎖Fv の作製

5アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10一本鎖Fvをコードする遺伝子は12E10H鎖V領域をコードする遺伝子の3'端、及び12E10L鎖V領域をコードする遺伝子の5'端に( $G1y_4Ser)_1$ からなるリンカーをコードする塩基配列を付加させた遺伝子についてそれぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。再構成12E10一本鎖Fvの作製のために4個のPCRプライマー( $A\sim D$ )を使用した。プライマーA及びCはセンス配列を有し、プライマーBおよびDはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーは12E10S(プライマーA、配列番号:106)を用い、H鎖V領域のための後方プライマーDB2(プライマーB、配列番号:107)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイ

10

15

20

ズし、且つ( $Gly_4Ser$ )」からなるリンカーをコードする塩基配列ならびに L鎖V領域のN末端をコードする塩基配列を有するように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーDB1(プライマーC、配列番号:10 8)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ(G1  $y_4$ Ser)」からなるリンカーをコードする塩基配列ならびにH鎖V領域のC末端をコードする塩基配列を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーは12E10FA(プライマーD、配列番号:109)はL鎖可変領域C末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つFLAGをコードする塩基配列を有し、さらにNot I制限酵素認識部位を有するように設計した。

第一PCR段階において2つの反応A-B及びC-Dを行い、そして第一PC Rから得られた2つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた。次に、プライマーA及びDを加えて、5アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12E10一本鎖Fvをコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一PCRにおいては、再構成12E10H鎖V領域をコードするプラスミドHEF-12E10H-gy1(実施例8.1を参照)及び再構成12E10L鎖V領域をコードするプラスミドpCOS-12E10L(実施例8.1を参照)をそれぞれ鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液  $50\mu$ 1は、 $5\mu$ 1の $10\times$ PCR Gold Buffer II、 $1.5\,\text{mM}$  MgCl<sub>2</sub>、 $0.08\,\text{mM}$  dNTPs、 $522\dots$ PのDNAポリメラーゼAmpliTaq Gold (以上PERKIN ELMER 社製)、 $100\dots$ PCにて1の各プライマー及び100ngの各鋳型DNAを含有し、94Cの初期温度にて9分間そして次に94Cにて30秒間、55Cにて30秒間及び72Cにて1分間のサイクルを35回反復した後、反応混合物を更に72Cで5分間加熱した。

PCR生成物A-B (429bp) 及びC-D (395bp) は第二PCRでアッセンブリした。第二PCRにおいて、鋳型として1pLずつの第一PCR反応物A-B及びPCR反応物C-D、100ピコモルずつの各プライマー、10plの10×PCR Gold Buffer II、1.5mM MgCl<sub>2</sub>、0.08

10

15

20

25

mM dNTPs、5ユニットのDNAポリメラーゼAmpliTaq
Gold (以上PERKIN ELMER 社製) を含有する98plのPCR混合液を、上記と同様の条件下で反応させた。

第二PCRにより生じた795bpのDNA断片について1.5%低融点アガロースゲルを用いて精製した後、EcoRI及びNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターまたはpCOS1ベクターにクローニングした。なお、本発現ベクターpCHO1は、 $DHFR-\Delta E-RVH-PM1-f$ (WO92/19759参照)から、EcoRIDびSmaI消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor (宝酒造社製)を連結することにより構築したベクターである。DNA配列決定の後、再構成12B5-本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドを<math>pCHO-db12E10、及びpCOS-db12E10と命名した。本プラスミドpCHO-db12E10及びpCOS-db12E10に含まれる再構成12E10-本鎖Extractor = 10 を配列を配列を配列を配列を号:110に示す。

# (2) 15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10-本鎖Fv の作製

15アミノ酸からなるリンカー配列を用いた再構成12E10一本鎖Fvをコードする遺伝子は12E10H鎖V領域をコードする遺伝子の3'端、及び12E10L鎖V領域をコードする遺伝子の5'端にそれぞれ( $Gly_4Ser)_3$ からなるリンカーをコードする塩基配列を付加させた遺伝子について、それぞれPCR法を用いて増幅し、連結することにより構築した。再構成12E10一本鎖Fvの作製のために4個のPCRプライマー( $A\sim D$ )を使用した。プライマーA及びCはセンス配列を有し、プライマーBおよびDはアンチセンス配列を有する。

H鎖V領域のための前方プライマーは12E10S(プライマーA、配列番号: 106)を用い、H鎖V領域のための後方プライマーsc4.3(プライマーB、配列番号: 111)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ( $G1y_4Ser$ ) $_3$ からなるリンカーをコードする塩基配列なら

15

20

25

びにし鎖V領域のN末端をコードする塩基配列を有するように設計した。

L鎖V領域のための前方プライマーscl.3(プライマーC、配列番号:112)はL鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つ(Gly $_4$ Ser) $_3$ からなるリンカーをコードする塩基配列ならびにH鎖V領域のC末端をコードする塩基配列を有するように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーは12E10FA(プライマーD、配列番号:109)はL鎖可変領域C末端をコードするDNAにハイブリダイズし、且つFLAGをコードする塩基配列を有し、さらにNotI制限酵素認識部位を有するように設計した。

第一PCR段階において2つの反応A-B及びC-Dを行い、そして第一PCRから得られた2つのPCR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブリさせた。次に、プライマーA及びDを加えて、15アミノ酸からなるリンカーを用いた再構成12E10-本鎖Fvをコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一PCRにおいては、再構成12E10-本鎖FvをコードするプラスミドpCOS-db12E10(実施例8.1(1)を参照)を鋳型として用いた。

第一PCR段階の溶液  $50\mu$ 1は、 $5\mu$ 1の $10\times E\times Taq$  Buffer、  $0.4\,m$ M dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼTaKaRa  $E\times Taq$  (以上宝酒造社製)、100ピコモルずつの各プライマー及び10n gの各鋳型DNAを含有し、94Cの初期温度にTan0の制置として次に94Cに Tan1の制度がTan2のでにTan2のでにTan2のでにTan3のかけイクルをTan3のかけるTan4のでにTan3のかけるTan4のでにTan4のでにTan4のでにTan4のでにTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のではTan4のでTan4のではTan4のでT

PCR生成物A-B (477bp) 及びC-D (447bp) は第二PCRでアッセンブリした。第二PCRにおいて、鋳型として1pLずつの第一PCR反応物A-B及びPCR反応物C-D、100ピコモルずつのプライマーA及びD、5plの10×ExTaq Buffer、0.4mM dNTPs、2.5ユニットのDNAポリメラーゼTaKaRa ExTaq (以上宝酒造社製)を混合し、上記と同様の条件下で反応させた。

10

第二PCRにより生じた825bpのDNA断片について1.0%低融点アガロースゲルを用いて精製し、EcoRIDびNotIで消化し、得られたDNA断片をpCHO1ベクターまたはpCOS1ベクターにクローニングした。DNA配列決定の後、再構成12E10ー本鎖Fvの正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10と命名した。本プラスミドpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10との名した。本プラスミドpCHO-sc12E10及びpCOS-sc12E10とできまれる再構成12E10ー本鎖Fvの塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号:113に示す。

8. 4 動物細胞を用いた各12E10抗体(IgG、Fab)及び一本鎖Fv ポリペプチドの発現

12E10抗体 (IgG, Fab) ならびに12E10抗体由来の一本鎖Fv (リンカー配列5アミノ酸、<math>15アミノ酸)はCOS-7細胞もしくはCHO細胞を用い発現させた。

COS-7細胞を用いた一過的な発現は次のようにして行った。すなわち、Ge ne PulserII装置 (BioRad 社製) を用いたエレクトロポレーション法 15 により遺伝子導入した。12E10抗体(IgG)の発現には前述の発現ベクタ ーHEF-12E10H-gγ1及びpCOS-12E10L各10μgずつを、 12E10Fab断片の発現にはpFd-12E10HとpCOS-12E10 L各10µgずつを、一本鎖Fvの発現にはpCOS-sc12E10 (10µ g) またはpCOS-db12E1.0 (10pg) をPBSに懸濁したCOS-7 20 細胞 (1×10<sup>7</sup>細胞/m1) 0.8 m1に混合したものをキュベットに加え、1. 5 k V、25pFDの容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、 エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有するD MEM培地 (GIBCO BRL 社製) に加え培養した。終夜培養後、細胞をPBSで一 回洗浄し、さらに無血清培地CHO-S-SFMII培地 (GIBCO BRL 社製) を加 25 え、さらに3日間培養した。培養上清を遠心し細胞破砕物を除去した後、0.22 μmのフィルターを通すことで調製した。

また、12E10抗体由来の一本鎖Fv (ポリペプチド)の恒常的発現CHO

細胞株を樹立するため、pCHO-sc12E10またはpCHO-db12E10発現ベクターをそれぞれCHO細胞に遺伝子導入した。

各発現ベクターを、Gene PulserII装置 (BioRad 社製) を用いた エレクトロポレーション法によりCHO細胞に遺伝子導入した。PvuI消化に より直鎖状にしたDNA(100pg)とPBSに懸濁したCHO細胞(1×10<sup>7</sup> 5 細胞/ml)の0.8mlを混合したものをキュベットに加え、氷中で10分間静 置した後、1.5kV、 $25\mu FD$ の容量にてパルスを与えた。室温にて10分間 の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%の透析ウシ 胎児血清ならびに核酸を含有するCHO-S-SFMII培地 (GIBCO BRL 社製) に加え培養した。培養2日後に10%の透析ウシ胎児血清を含有する核酸不含C 10 HO-S-SFMII培地 (GIBCO BRL 社製) にて培養した。得られたクローンに ついて発現量の高いクローンを12E10一本鎖Fvの産生細胞株として選択し た。この細胞株を無血清培地CHO-S-SFMII培地(GIBCO BRL 社製) に て培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去後に、0.22μmの フィルターを通すことで培養上清を調製した。 15

## 8.5 CHO細胞産生の12E10由来の一本鎖Fvの精製

実施例8.4で得た一本鎖Fv発現CHO産生株(sc12E10, db12E10) それぞれの培養上清から抗FLAG抗体カラム、及びゲルろ過カラムを用いて一本鎖Fvを精製した

### (1) 抗FLAG抗体カラムを用いた精製

20

25

培養上清(sc12E10, db12E10)を、それぞれ150mMNaC 1を含む<math>50mMトリス-塩酸緩衝液(pH7.4)にて平衡化した抗 FLAG M2 アフィニティゲル(<math>SIGMA社製)カラムに添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、100mM グリシン緩衝液(pH3.5)でカラムに吸着した蛋白質を溶出した。溶出画分は直ちに1M トリス-塩酸緩衝液(pH8.0)を加えて中和した。SDS-PAGEで各溶出画分を分析し、一本鎖Fvが確認された画分を、それぞれプールし、Centricon-10(Tsiny)を用いて約20 倍濃縮した。

#### (2) ゲル濾過

5

10

15

20

25

(1) の画分を、0.01% Tween20含むPBSで平衡化したSupe rdex200HRカラム (10x300mm、Amersham Pharma cia社製)に添加した。クロマトグラムを図53および54に示す。その結果、 s c 1 2 E 1 O においては2 つのピーク (A, B) が検出された (図 5 3)。また、 d b 1 2 E 1 0 では、2 つのピーク (C, D) が検出された (図 5 4)。それぞれ のピーク画分を分取し、還元剤添加、非添加で処理し、Laemmliの方法に 準じて電気泳動を行い、泳動後蛋白質をクマシーブリリアントブルー染色した。 図55に示すように、画分A、画分B、画分C、画分Dいずれも還元剤の添加の 有無に関わらず、見かけ上の分子量約31kDに単一バンドを与えた。これらの 画分を、前述のSuperdex200HRカラムを用いたゲルろ過で分析した 結果、画分Aは見かけ上の分子量約20kD、画分Bは同42kDに溶出された (図56を参照)。一方、画分Cは見かけ上の分子量約69kD、画分Dは同41 k Dに溶出された(図57を参照)以上の結果から、sc12E10由来の画分 Aは一本鎖F v の非共有結合性ダイマーで、画分Bは一本鎖F v のモノマーであ り、また、db12E10由来の画分Cは一本鎖Fvの非共有結合性トリマー、 画分Dは一本鎖Fvの非共有結合性ダイマーであることが示唆された。

## 8. 6 各種一本鎖FvのTPO様アゴニスト活性の測定

ヒトTPO受容体(MPL)を発現するBa/F3細胞(BaF/mp1)に対する増殖活性を測定することによって、抗mp1一本鎖抗体のTPO様活性の評価を行った。

BaF/mpl細胞を、1%ウシ胎児血清(GIBCO社製)を含むRPMI164 O培地(GIBCO社製)で2回洗浄したのち、 $5\times10^5$ 細胞/mLの細胞密度になるように培地に懸濁した。抗MPL一本鎖抗体またはヒトTPO(R&D Systems 社製)を培地で適当に希釈し、細胞懸濁液 $50\mu$ Lに抗体またはヒトTPO希釈液  $50\mu$ Lを加えて96穴マイクロウェル平底プレート(Corning 社製)に分注し、  $CO_2$ インキュベーター( $CO_2$  濃度:5%)で24時間培養した。培養後、WS T-8 試薬(生細胞数測定試薬SF:tカライテスク社製)を $10\mu$ L加え、直後

10

15

20

25

に吸光光度計 Benchmark Plus (BioRad 社製) を用いて測定波長450nm、対照 波長655nmの吸光度を測定した。CO₂インキュベーター (CO₂ 濃度:

5%)で2時間インキュベートした後、Benchmark Plus を用いて再度測定波長  $450\,\mathrm{nm}$ 、対照波長  $655\,\mathrm{nm}$  の吸光度を測定した。WST-8試薬は生細胞数に応じて波長  $450\,\mathrm{nm}$  の発色反応を呈することから、2時間の吸光度変化を指標にBaF/mpl 細胞増殖活性を評価した。

各種12E10抗体分子を発現させたCOS-7細胞の培養上清を用い、MP Lに対するアゴニスト活性を測定した結果を図58に示す。リンカー配列5アミノ酸(db12E10)および15アミノ酸(sc12E10)の一本鎖Fvでは濃度依存的に吸光度の上昇が認められ、TPO様のアゴニスト活性を示したのに対し(ED50;それぞれ9pMおよび51pM)、12E10IgGおよび12E10Fabでは全く活性が認められなかった。

一本鎖F v はリンカー配列の長さによっては、H鎖とL鎖が分子内だけでなく、分子間でも介合することによって二量体等の多量体を形成することが知られている。そこで、12E10一本鎖F v を発現させたCHO細胞の培養上清をゲルろ 過分画して、MPLに対するアゴニスト活性を測定した。その結果を図59に示す。sc12E10中にわずかに含まれる二量体(sc12E10ダイマー、ED50;1.9pM)は単量体(sc12E10モノマー、ED50;>10nM)に比べて、5000倍以上強いTPO様アゴニスト活性を示し、その活性は TPO(ED50;27pM)よりも強かった。また、db12E10の二量体 (db12E10ダイマー、ED50;2.0pM)はsc12E10ダイマーと ほぼ同等の強い活性を示した。ゲルろ過分子量から三量体と推定されたdb12E10トリマー(ED50;7.4pM)もdb12E10ダイマーには劣るが高い活性を示した。以上の結果から、アゴニスト抗体12E10の活性には、抗原 結合部位が二価(ダイマー)であることが重要と考えられるが、12E10 Ig Gには活性が見られなかったことから、単に二価であるだけでなく、抗原結合部 位間の距離や角度といった要素も重要と推測される。

15

20

#### 図面の簡単な説明

図1. ヒトIgG1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(hIAP / L1210)に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

5 図2. キメラMABL-1抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h IAP/L1210)に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図3. キメラMABL-2抗体が、ヒトIAPを発現するL1210細胞(h IAP/L1210)に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図4. 本発明にかかる一本鎖Fvの作成方法を模式的に示す図である。

図 5. 本発明の一本鎖F v をコードするDNA を、大腸菌にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。

図 6. 本発明の一本鎖F v をコードするDNAを、哺乳動物細胞にて発現させるために使用する発現プラスミドの一例の構造を示す。

図7. 実施例5.4で得られたウエスタンブロットの結果を示す図である。左側より、分子量マーカー(上から97.4、66、45、31、21.5、14.5 kDaを示す)、pCHO1導入COS7細胞培養上清、pCHOM2導入細胞培養上清。pCHOM2導入細胞培養上清に再構成MABL-2抗体一本鎖Fv(矢印)が明らかに含まれていることを示す。

図8. コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清の抗体は、コントロールとしてのpCOS1/L1210細胞には結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図 9. MABL 2-s c F v / C O S 7 細胞培養上清の抗体は、コントロール 25 としての p C O S 1 / L 1 2 1 O 細胞には結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。

図10. コントロールとしてのpCOS1/COS7細胞培養上清の抗体は、hIAP/L1210細胞に結合しないことを示すフローサイトメトリーの結果を

示す図である。

20

- 図11. MABL2-scFv/COS7細胞培養上清の抗体は、hlAP/L1210細胞に特異的に結合することを示すフローサイトメトリーの結果を示す図である。
- 5 図12. 実施例5. 6で示すCompetitive ELISAの結果を示す 図であり、本発明の一本鎖Fv(MABL2-scFv)の抗原結合活性を、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清と比較して、マウスモノクローナル抗体MABL-2の抗原結合に対する阻害を指標として示す図である。 図13. 実施例5. 7のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、コントロ
- 10 ールとしてのpCOS1/L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO 1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
  - 図 14. 実施例 5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、コントロールとしての p C O S 1/L 1 2 1 O 細胞には、MABL 2-s c F v / C O S 7 細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
- 15 図15. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP /L1210細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上 清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す。
  - 図 16. 実施例 5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、hIAP /L1210細胞に対し、MABL2-scFv/COS7細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す。
  - 図17. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF-CEM細胞には、コントロールとしてのpCHO1/COS7細胞培養上清抗体はアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度50%)。
- 図18. 実施例5. 7のアポトーシス誘導効果の結果を示す図であり、CCRF 25 -CEM細胞に対し、MABL2-s cFv/COS7細胞培養上清抗体が特異的にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度50%)。
  - 図19. 実施例5. 9のCHO細胞産生のMABL-2抗体由来の-本鎖Fvの精製過程において、Blue-sepharose カラムで得られた画分をハイドロキシアパタ

イトカラムを用いて精製した際のクロマトグラムを示す図であり、主要なピーク として画分A、画分Bが得られたことを示す。

図20. 実施例5. 9の(2)で得られた画分A、画分Bについてゲル濾過により精製した結果を示す図であり、画分Aでは見かけ上の分子量約36kD、画分Bでは同76kDの位置に主要ピークが(それぞれAI及びBI)が溶出したことを示す。

図 21. 実施例 5. 9 の C H O 細胞産生の M A B L - 2 抗体由来の - 本鎖 F v の 精製過程において得られた画分を S D S - P A G E v 分析した図であり、何れも分子量約 35 k D v に単一のバンドのみであることを示す。

10 図22. CHO細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvの精製において得られた画分AI及びBIをゲル濾過により分析した結果を示す図であり、画分AIはモノマーからなり、画分BIはダイマーからなることを示す。

図23. 本発明の一本鎖FvをコードするDNAを、大腸菌の菌体内にて発現させるために使用可能な発現プラスミドの一例の構造を示す。

15 図24. 実施例5. 12の大腸菌細胞産生のMABL-2抗体由来の一本鎖Fvポリペプチドの精製において、得られた粗製物をゲル濾過カラムを用いて精製した結果を示す図であり、各ピークはそれぞれ大腸菌細胞産生の一本鎖Fvのモノマー、ダイマーを示す。

図 2 6. 実施例 5. 1 3 のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、 h I A P/L 1 2 1 0 細胞に対し、CHO細胞産生のMABL 2 - s c F v ダイマーが 顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 3  $\mu$  g/m l)。

図 2 7. 実施例 5. 1 3 のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、 h I A P/L 1 2 1 0 細胞に対し、大腸菌細胞産生のMABL 2 - s c F v ダイマーが 顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終濃度 3  $\mu$  g/m l)。

図28.実施例5.13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA

10

15

25

P/L1210細胞には、CHO細胞産生の $MABL2-scFvモノマーのアポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す(最終濃度 <math>3 \mu g$  /m l)。

図29. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIA P/L1210細胞には、大腸菌細胞産生のMABL2-scFvモノマーのアポトーシス誘起作用がコントロールと同程度であることを示す(最終濃度3μg/m1)。

図30. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、hIAP/L1210細胞には、コントロールとしてのマウスIgG抗体は抗FLAG抗体の添加によってもアポトーシスを誘起しないことを示す(最終濃度3μg/ml)。

図31. 実施例5. 13のアポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、h1A P/L1210細胞に対し、CHO細胞産生のMABL2-scFvモノマーが 抗FLAG抗体の添加によって顕著にアポトーシスを誘起することを示す(最終 濃度  $3\mu$  g/m 1)。

図32. ヒト骨髄腫細胞株KPMM2を移植したマウスの血清中のヒトIgG量を定量したものであり、マウスにおけるヒト骨髄腫により産生されるヒトIgGの量を測定した結果を示す図であり、scFv/CHOダイマーがKPMM2細胞の増殖を非常に強く抑制していることを示す。

20 図33. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv/CHOダイマー投与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図 34 . MAB L -2 抗体由来の 2 つの H鎖 V 領域及 び 2 つの L鎖 V 領域を含む 改変抗体  $[sc(Fv)_2]$  を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

図35. [H鎖] - [L鎖] となるようにV 領域を連結し、且つペプチドリンカーを含まなV s c F V (HLタイプ)を発現するプラスミドの一例の構造を示す。

図36. HLタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配列を示す。

図37. [L鎖] - [H鎖] となるようにV領域を連結し、且つペプチドリンカー

列を示す。

5

25

を含まないscFv(LHタイプ)を発現するプラスミドの一例の構造を示す。 図38. LHタイプのポリペプチドの構造およびペプチドリンカーのアミノ酸配

図39. 実施例6. 4におけるウェスタンブロッティングの結果を示す図であり、 2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む改変抗体  $sc(Fv)_2$ 及び種々の長 さのペプチドリンカーを有するMABL-2抗体 scFvが発現していることを 示す。

図40a及びb.実施例6.3(1)にて調製したCOS7細胞培養上清を用いたフローサイトメトリーの結果を示す図であり、種々の長さのペプチドリンカー

15 図 4 2. 実施例 6. 1 0 の抗原結合評価の結果を示す図であり、s c F v < H L 5>のダイマー及び s c  $(Fv)_2$ がヒト I A P に対して高い親和性を有すること示す。

図43. 実施例6. 11の in vitro アポトーシス誘起効果の結果を示す図であり、 MABL2-scFv<HL5>のダイマー及びMABL2-sc(Fv)2はh I

20 AP/L1210、CCRF-CEMの両細胞に対して濃度依存的に細胞死を誘導することを示す。

図44. ヒト骨髄腫細胞株 K P M M 2 を移植したマウスにおけるヒト骨髄腫により産生される血清中のM タンパク質の量を測定した結果を示す図であり、scFv<+L-5>及びsc(Fv)2が K P M M 2 細胞の増殖を非常に強く抑制していることを示す。

図45. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、scFv<HL-5>投 与群において生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図46. 腫瘍移植後のマウスの生存日数を表しており、sc(Fv)2投与群におい

て生存期間が顕著に延長されていることを示している。

図47.15アミノ酸からなるリンカー配列を含む再構成12B5一本鎖Fvを コードするDNA断片の構築方法とその構造を概略的に示す。

図48. 実施例7. 5 (1) で得られた各12B5一本鎖Fvを、ゲル濾過により精製した結果を示す図であり、sc12B5では2つのピーク(画分A, B)に分かれた結果を示す。

図49. 実施例7. 5 (2) において、各画分AおよびBをSDS-PAGEにより分析した結果を示す。

図 5 0. 実施例 7. 5 (2) において、各画分 A および B を S u p e r d e x 2 0 0 カラムにより分析した結果を示し、(a) 画分 A では見かけ上の分子量約 4 4 k D に、(b) 画分 B では同 2 2 k D の位置に主要ピークが溶出されたことを示す。 図 5 1. s c 1 2 B 5 及び 1 2 B 5 抗体 (I g G, F a b) の T P O 様 アゴニスト活性の測定結果を示し、1 2 B 5 I g G 及 び 一価 一本鎖 F v (s c 1 2 B 5)は、 濃度依存的に T P O 様 の アゴニスト活性を有することを示す。

回 5 2. s c 1 2 B 5 モノマー及びダイマーのT P O 様アゴニスト活性の測定結果を示し、二価の抗原結合部位を持つ一本鎖F v (s c 1 2 B 5 ダイマー)は一価のs c 1 2 B 5 より約4 0 0 倍以上強いアゴニスト活性を示し、その強さはヒトT P O と同等もしくはそれ以上であることを示す。

図53. 得られたscl2El0一本鎖抗体をSuperdex200HRカラ 20 ムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで精製した結果を示す図であり、12E 10sc3では、2つのピーク(画分A,B)に分かれた結果を示す。

図 54. 得られたdb12E10一本鎖抗体をSuperdex200HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで精製した結果を示す図であり、12E10sc3では、2つのピーク(画分C, D)に分かれた結果を示す。

25 図55. 画分A, B (s c 1 2 E 1 0) および画分C、D (d b 1 2 E 1 0) を 還元、非還元条件下におけるSDS-PAGE分析した結果を示す。

図56. 画分A, Bを、Superdex200HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで分析した結果を示す。(1) 画分Aでは、見かけ上の分子量4

2kDに (2) 画分Bでは、同 20kDの位置に、主要ピークが溶出されたことを示す。

図57. 画分C, Dを、Superdex200HRカラムを用いたゲルろ過クロマトグラフィーで分析した結果を示す。(1)画分Cでは、見かけ上の分子量69kDに(2)画分Bでは、同41kDの位置に、主要ピークが溶出されたことを示す。

図58. 各種12E10抗体分子のMPLに対するアゴニスト活性を示すグラフであり、一本鎖Fv (sc12E10, db12E10) ではTPO様のアゴニスト活性を示したのに対し、12E10 IgGおよび12E10 Fabでは全く活性が認められなかったことを示す。

図59. scl2El0モノマーおよびダイマー、並びにdbl2El0ダイマーおよびトリマーのMPLに対するアゴニスト活性を示すグラフであり、scl2El0ダイマー、dbl2El0ダイマーおよびトリマーのTPO様アゴニスト活性がTPOよりも強力であることを示す。

15

20

25

5

10

#### 産業上の利用可能性

本発明の改変抗体は、細胞表面上の分子を架橋することにより該細胞内にシグナルを伝達しうるアゴニスト作用を有しており、また抗体分子(whole IgG)と比較して低分子化が達成されているため、組織、腫瘍への移行性に優れているという特徴を有している。さらに本発明によれは、TPOや親抗体(whole IgG)より顕著に高いアゴニスト活性を有する改変抗体が提供される。特に、親抗体分子でアゴニスト活性が認められない場合においてもTPOより高いアゴニスト活性を有する改変抗体が提供できる。従って、当該改変抗体はシグナル伝達アゴニストとして使用することができ、そして抗体分子を本発明の改変抗体にすることにより、細胞間の架橋などによる副作用を軽減し、且つ細胞表面上の分子を架橋して所望の作用のみを誘起しうる新規な医薬品が提供される。本発明の改変抗体を有効成分とする医薬製剤は、血小板減少が関与する血液疾患、癌や白血病等の化学治療後の血小板減少症などの予防及び/又は治療薬として有

PCT/JP01/09259

用である。

#### 請求の範囲

- 1. TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体。
- 5 2. H鎖V領域及びL鎖V領域がリンカーを介して連結されている、請求項1 記載の改変抗体。
  - 3. リンカーが、少なくとも1個以上のアミノ酸からなるペプチドリンカーである、請求項2または3記載の改変抗体。
- 4. 改変抗体が、1つのH鎖V領域及び1つのL鎖V領域を含む一本鎖Fvの 10 マルチマーから構成される請求項1~3のいずれか1項に記載の改変抗体。
  - 5. 改変抗体が、一本鎖Fvのテトラマー、トリマーまたはダイマーから構成される請求項4に記載の改変抗体。
  - 6. 改変抗体が、一本鎖Fvのダイマーから構成される請求項5に記載の改変 抗体。
- 15 7. 同じ鎖上のH鎖V領域及びL鎖V領域は互いに連合して1つの抗原結合部位を形成していない、請求項4~6のいずれかに記載の改変抗体。
  - 8. 改変抗体が、2つ以上のH鎖V領域及び2つ以上のL鎖V領域を含む一本 鎖ポリペプチドである請求項1~3のいずれか1項に記載の改変抗体。
  - 9. 改変抗体が、2つのH鎖V領域及び2つのL鎖V領域を含む一本鎖ポリペ プチドである請求項8に記載の改変抗体。
  - 10. 改変抗体が、さらにポリペプチド精製のためのアミノ酸配列を含む請求項1~9のいずれか1項に記載の改変抗体。
  - 11. 改変抗体が精製されたものである、請求項 $1\sim10$ のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 25 12. H鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト抗体のH鎖V領域及び/又はL 鎖V領域である請求項1~11のいずれか1項に記載の改変抗体。
  - 13. H鎖V領域及び/又はL鎖V領域が、ヒト型化されたH鎖V領域及び/又はL鎖V領域である請求項1~11のいずれか1項に記載の改変抗体。

- 14. 改変抗体が、単一特異性 (mono-specific) の改変抗体である請求項1~
- 13のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 15. 改変抗体が、多価特異性 (multi-specific) の改変抗体である請求項1~
- 13のいずれか1項に記載の改変抗体。
- 5 16. 改変抗体が、二重特異性 (bi-specific) の改変抗体である請求項15に 記載の改変抗体。
  - 17. L鎖V領域及びH鎖V領域が、同一のモノクローナル抗体由来である、請求項14に記載の改変抗体。
  - 18. 親抗体と比較して同等以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項1 ~17のいずれか1項に記載の改変抗体。
    - 19. 親抗体と比較して2倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項1 8に記載の改変抗体。
    - 20. 親抗体と比較して10倍以上のアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項19に記載の改変抗体。
- 15 21. 親抗体がアゴニスト作用を実質的に有さない、請求項1~17のいずれか 1項に記載の改変抗体。
  - 22. トロンボポエチン (TPO) と比較して同等以上のTPOアゴニスト作用 (ED50値) を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む 化合物。
- 20 23. TPOと比較して2倍以上のTPOアゴニスト作用(ED50値)を示す、請求項22に記載の化合物。
  - 24. TPOと比較して10倍以上のTPOアゴニスト作用(ED50値)を示す、 請求項23に記載の化合物。
- 25. TPOアゴニスト作用の ED50 値が 20 p M以下である請求項1~24のい ずれか1項に記載の改変抗体または化合物。
  - 26. TPOアゴニスト作用の ED50 値が約10 p M以下である請求項25 に記載の改変抗体または化合物。
  - 27. TPOアゴニスト作用の ED50 値が約2 p M以下である請求項26に記載の

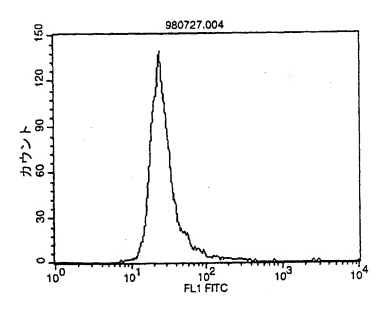
#### 改変抗体または化合物。

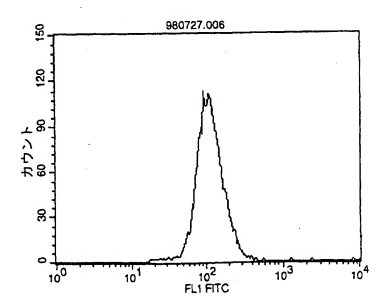
- 28. 親抗体と比較して、1/10以下の細胞間接着作用(ED50値)を示す請求項 1~27のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物。
- 29. 細胞間接着作用を実質的に有さない請求項1~27のいずれか1項に記載 の改変抗体または化合物。
  - 30. 請求項 $1\sim29$ のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物をコードするDNA。
  - 31. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を産生する動物細胞。
- 10 32. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を産生する 微生物。
  - 33. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物のTPOアゴニストとしての使用。
- 34. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を用いてT POレセプターを架橋することにより細胞内にシグナル伝達を起し、該細胞にア ゴニスト作用を生じさせる方法。
  - 35. TPOアゴニスト作用が、巨核球の増殖、分化誘導または成長の刺激、血 小板の産生またはTPOレセプタータンパク質のリン酸化である請求項34記載 の方法。
- 20 36.請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物を有効成分として含む医薬。
  - 37. 医薬が、血小板減少症の治療剤である請求項36記載の医薬。
  - 38. 請求項1~29のいずれか1項に記載の改変抗体または化合物の医薬としての使用。
- 25 39. TPOレセプターを架橋することによりアゴニスト作用を示す、抗体のH 鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のスクリーニング方 法であって、
  - (1) TPOレセプターに特異的に結合する抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL

鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、

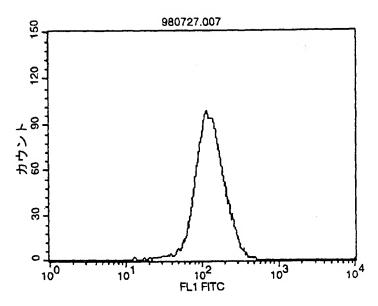
- (2) TPOレセプターを発現している細胞と該改変抗体とを接触させ、
- (3) TPOレセプターを架橋することにより該細胞に生ずるTPOアゴニスト 作用を測定する、
- 5 工程を含むスクリーニング方法。
  - 40. TPOレセプターを架橋することによりTPOアゴニスト作用を示す、抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL鎖V領域を2つ以上含む改変抗体のTPOアゴニスト活性の測定方法であって、
- (1) TPOレセプターに特異的に結合する抗体のH鎖V領域を2つ以上及びL 10 鎖V領域を2つ以上含む改変抗体を作製し、
  - (2) TPOレセプターを発現している細胞と該改変抗体とを接触させ、
  - (3) TPOレセプターを架橋することにより該細胞に生ずるTPOアゴニスト 作用を測定する、

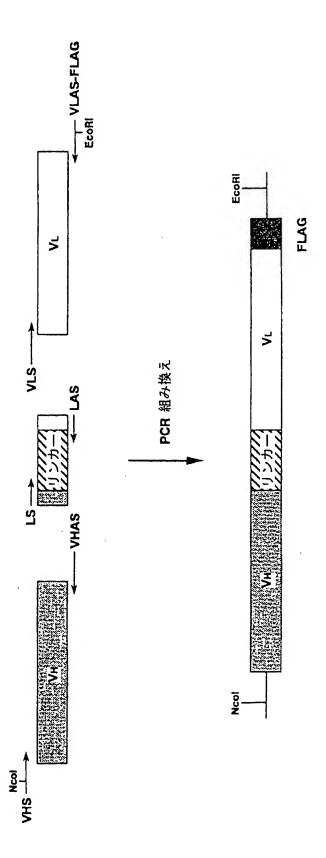
工程を含むTPOアゴニスト活性の測定方法。

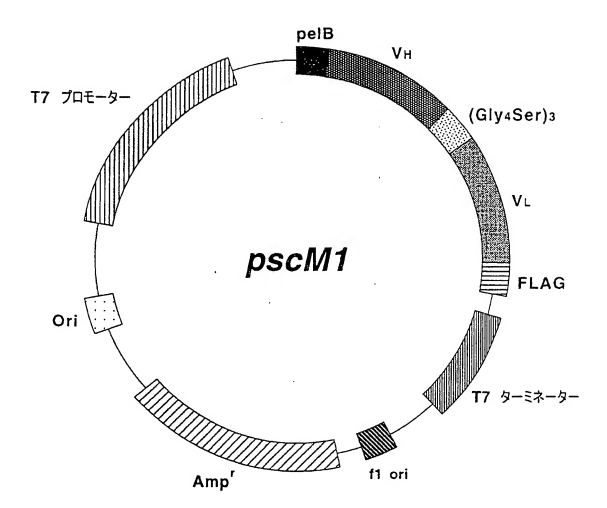




差 替 え 用 紙 (規則26)

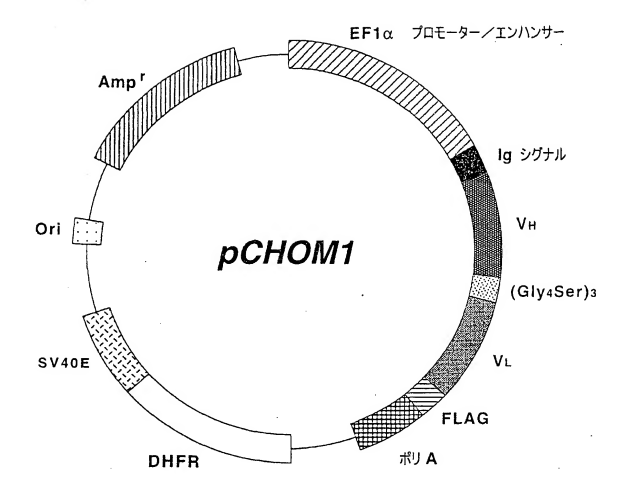






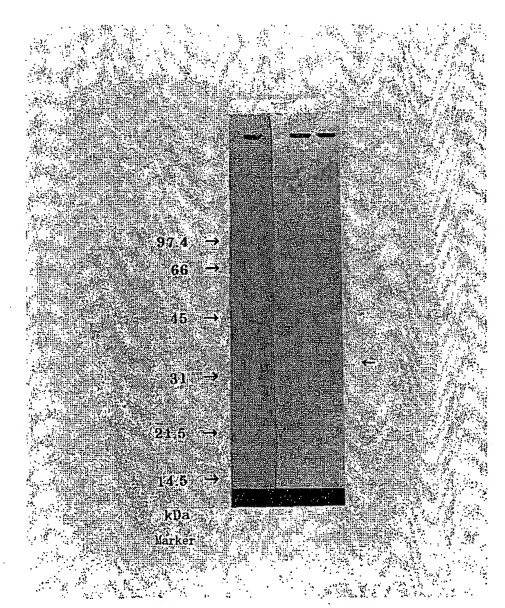
WO 02/33072 PCT/JP01/09259

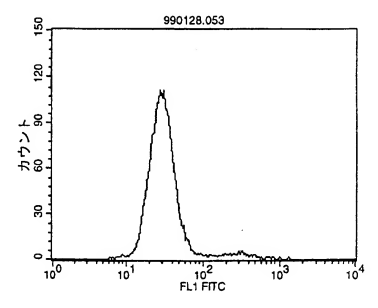
5/49

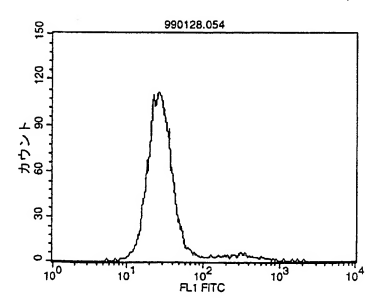


WO 02/33072 PCT/JP01/09259

6/49







8/49

図10

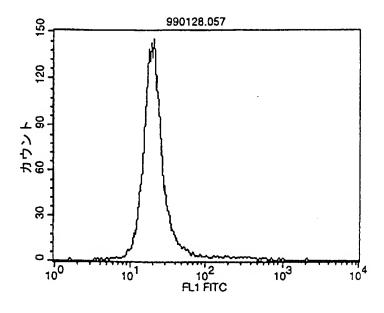


図11

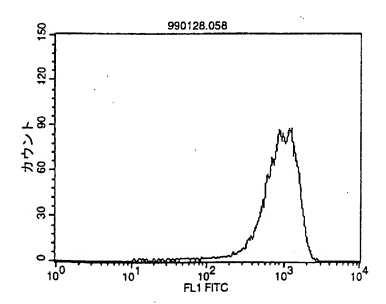


図12

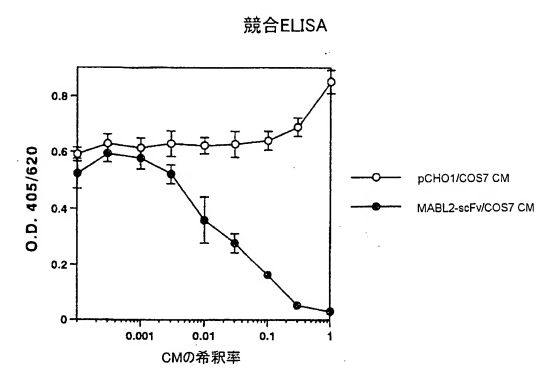


図13

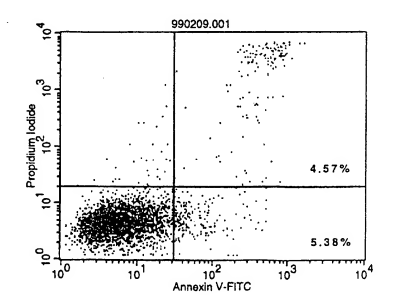


図14

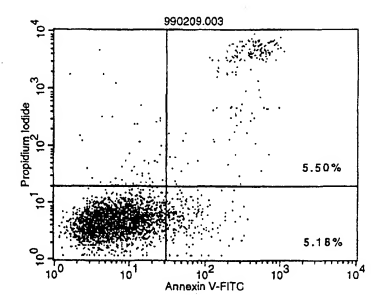
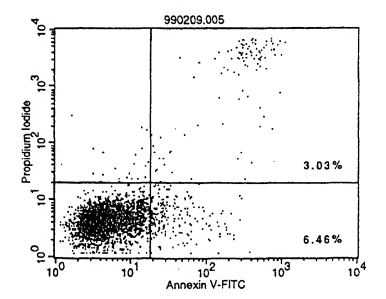


図15



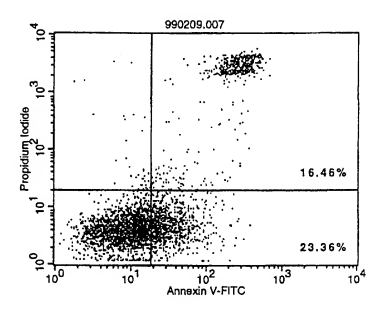
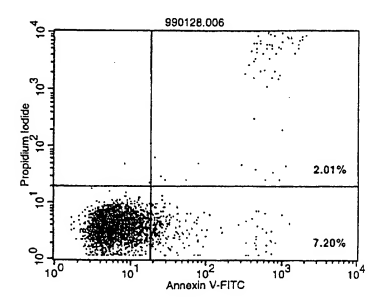


図17



WO 02/33072 PCT/JP01/09259

12/49

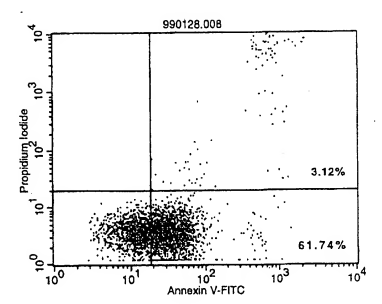


図19

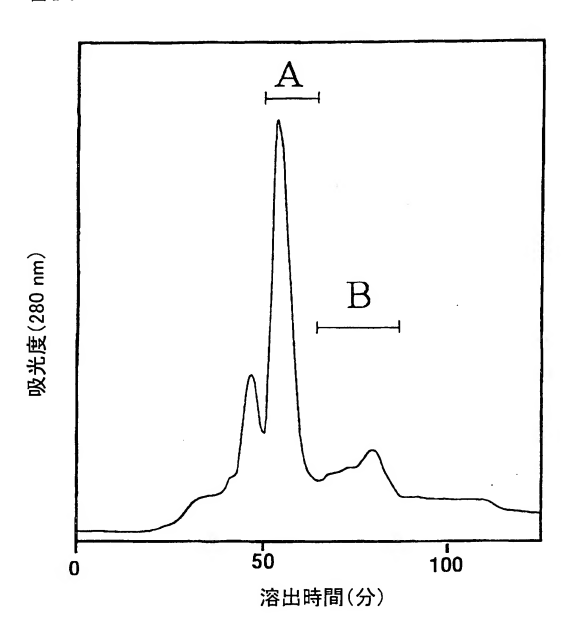
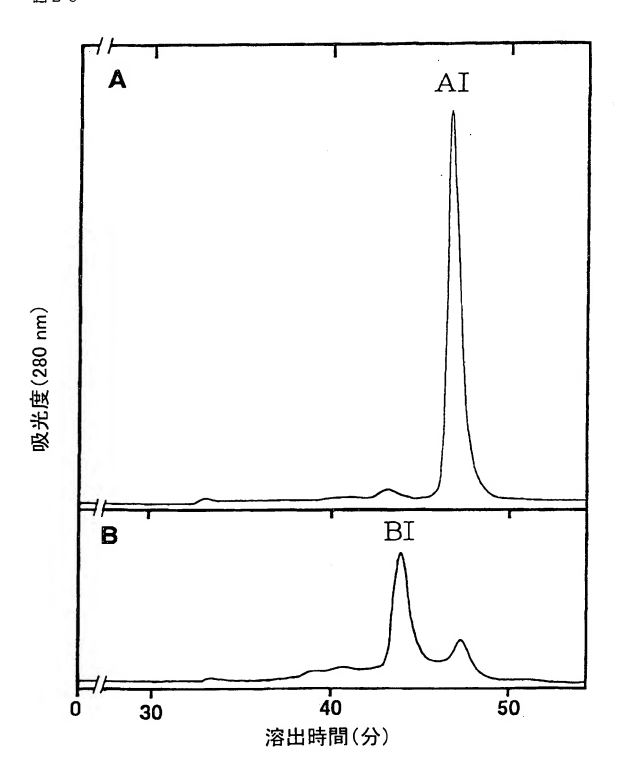


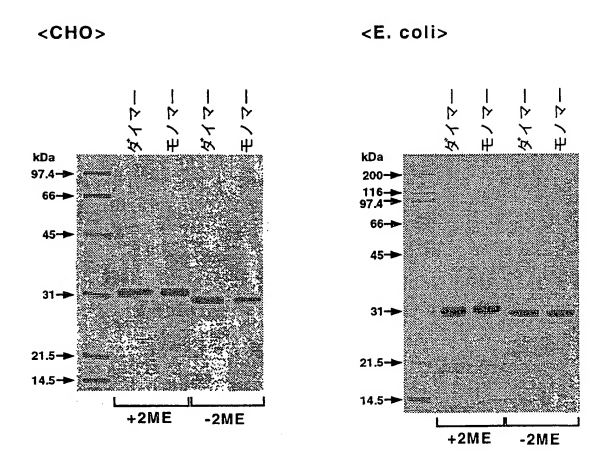
図20



15/49

図21

# MABL2-scFvのSDS-PAGE分析

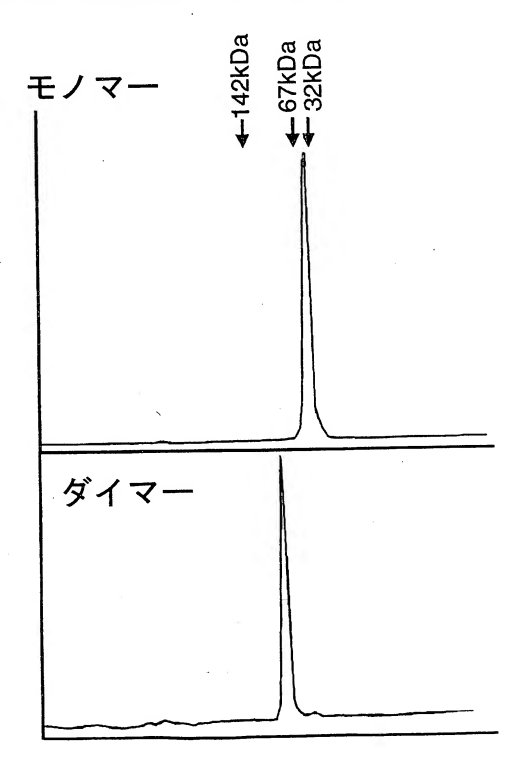


PCT/JP01/09259

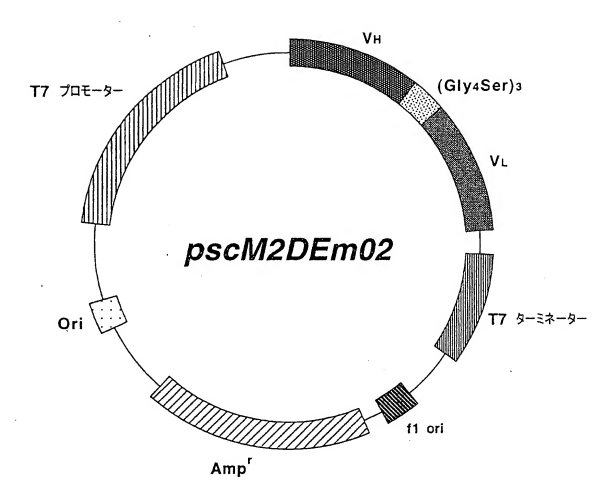
16/49

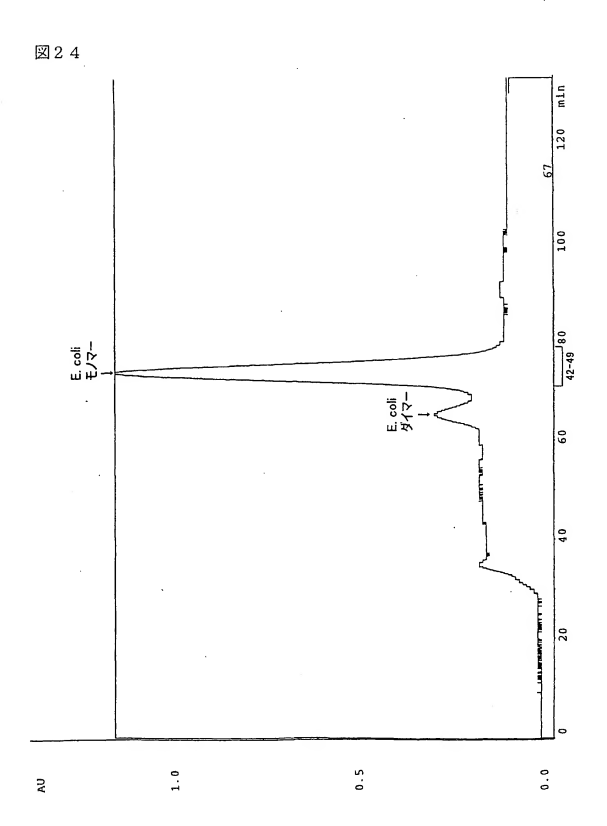
図22

# TSK gel G3000SW 20 mM 酢酸緩衝液, 0.15 M NaCl, pH 6.0



17/49





差替え用紙 (規則26)

図 25

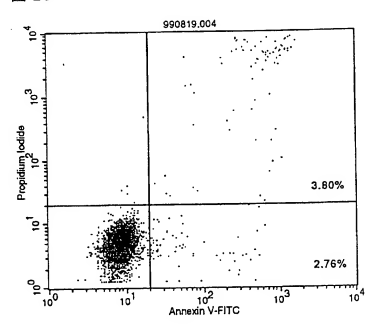


図 26

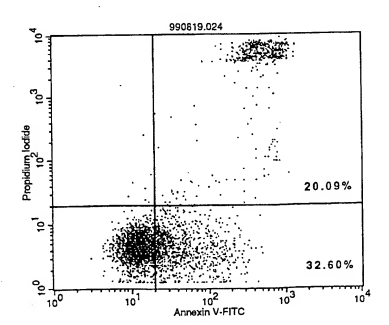
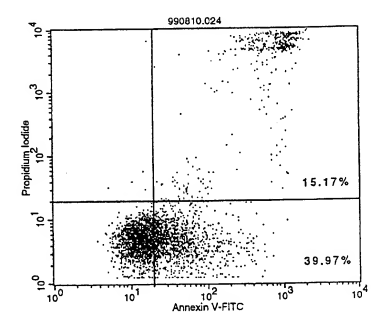
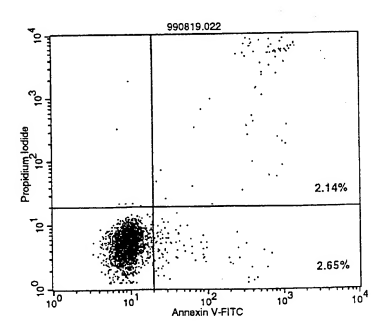
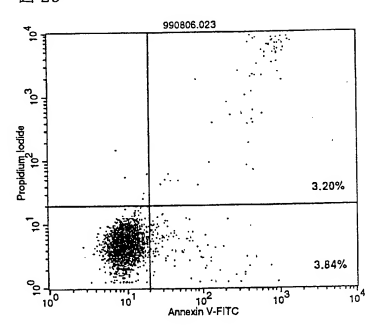


図 27









PCT/JP01/09259

22/49

図30

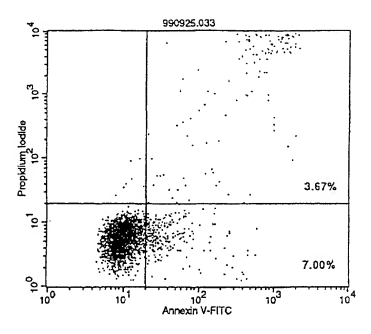


図31

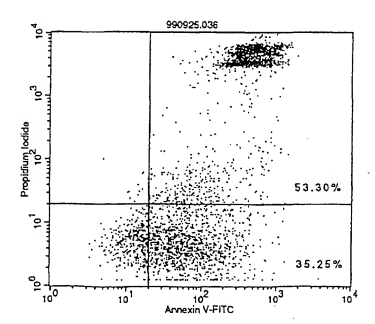
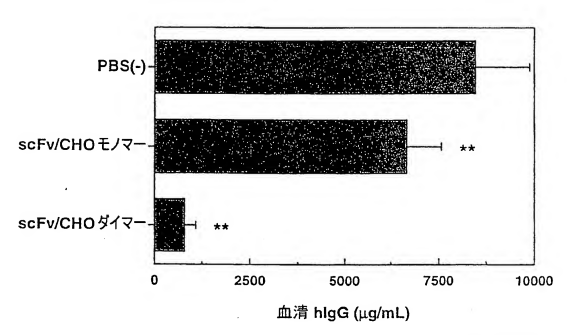


図32

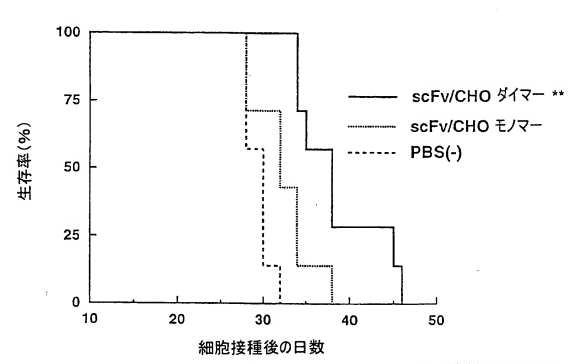
# KPMM2 i.v. SCIDマウス中の 血清hIgGにおけるMABL-2(scFv)の効果



\*\*: p<0.01

図33

## KPMM2 i.v. SCIDマウスの 生存におけるMABL-2(scFv)の効果



\*\*; t検定による,P<0.01

図34

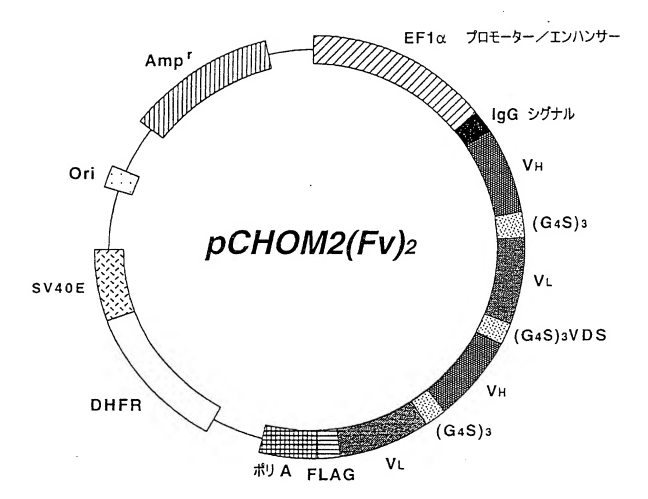
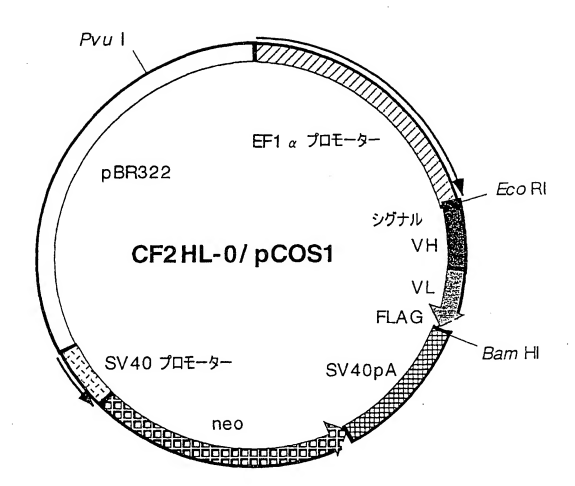


図35



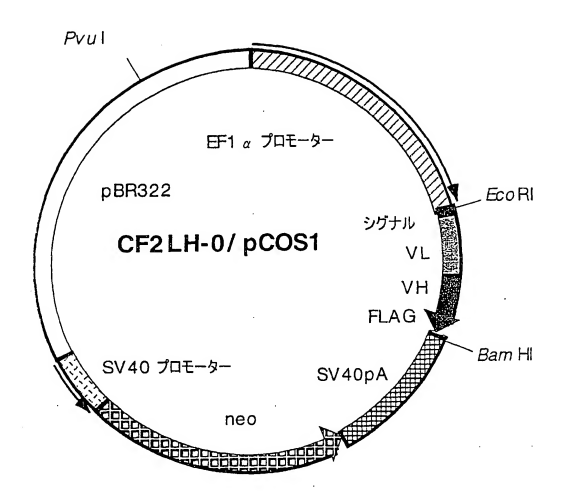
27/49

図 3 6 <HLタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>

H鎖		L鎖	
··· gtc tcg agt	リンカー	gac gtc gtg D V V	FLAG
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

プラスミド	リンカーアミノ酸の数	リンカー	
CF2HL-0/pCOS1	0	gtc tcg agt gac gtc g	tg
_		V S S D V	V
CF2HL-3/pCOS1	3	gtc tcg agt ggt ggt tcc gac gtc g	tg
		V S S G G S D V	V
CF2HL-4/pCOS1	4	gtc tcg agt ggt ggt tcc gac gtc g	gtg
		V S S G G G S D V	V
CF2HL-5/pCOS1	5	gtc tcg agt ggt ggt ggt tcc gac gtc g	tg
		V S S G G G G S D V	V
CF2HL-6/pCOS1	6	gtc tcg agt gt ggt ggt ggt tcc gac gtc g	gtg
•	•	V S S G G G G S D V	V
CF2HL-7/pCOS1	7	gtc tcg agt ggt ggt ggt ggt ggt tcc gac gtc g	gtg
		V S S G G G G G S D V	<u>V</u>

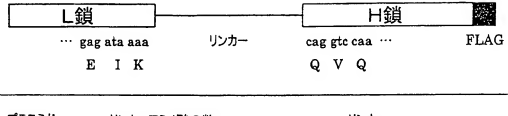
図37



29/49

図38

## <しHタイプのリンカー塩基配列とアミノ酸配列>



プラスミド	リンカーアミノ酸の数	リンカー												
CF2LH-0/pCOS1	0	gag ata aaa	cag gtc caa											
		E I K	Q V Q											
CF2LH-3/pCOS1	3	gag ata aaa tcc gga ggc	cag gtc caa											
		EIKSGG	Q V Q											
CF2LH-4/pCOS1	4	gag ata aaa tcc gga ggt ggc	cag gtc caa											
		EIKSGGG	Q V Q											
CF2LH-5/pCOS1	5	gag ata aaa tcc gga ggt ggt ggc	cag gtc caa											
		EIKSGGGG	Q V Q											
CF2LH-6/pCOS1	6	gag ata aaa too gga ggt ggt ggt ggc	cag gtc caa											
		EIKSGGGGG	Q V Q											
CF2LH-7/pCOS1	7	gag ata aaa too gga ggt ggt ggt ggt ggc	cag gtc caa											
		E I K S G G G G G	Q V Q											

図 39

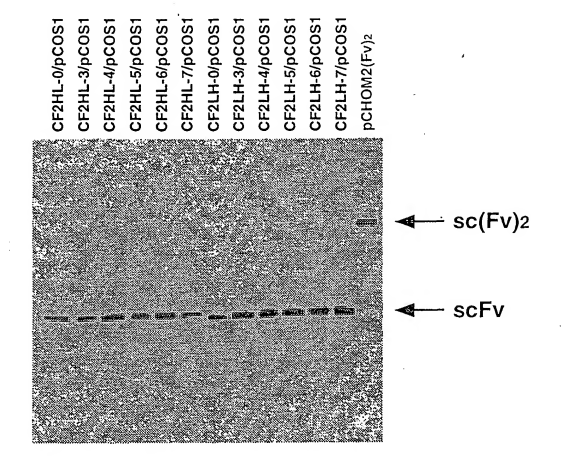


図40a

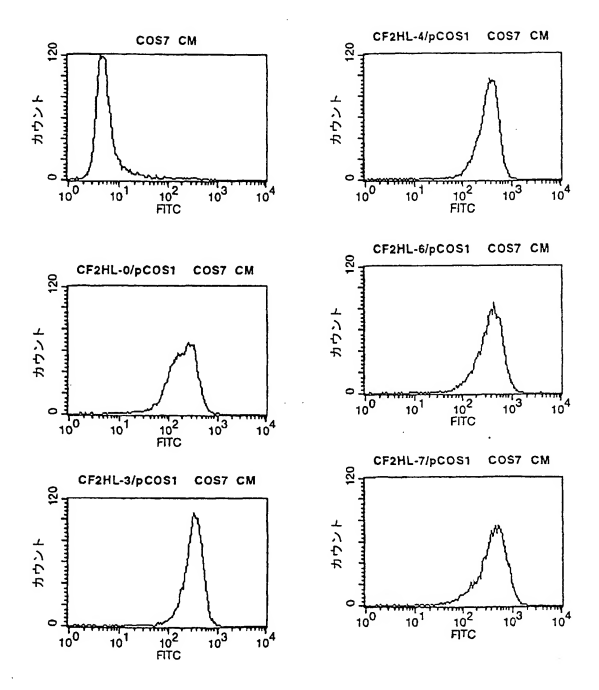
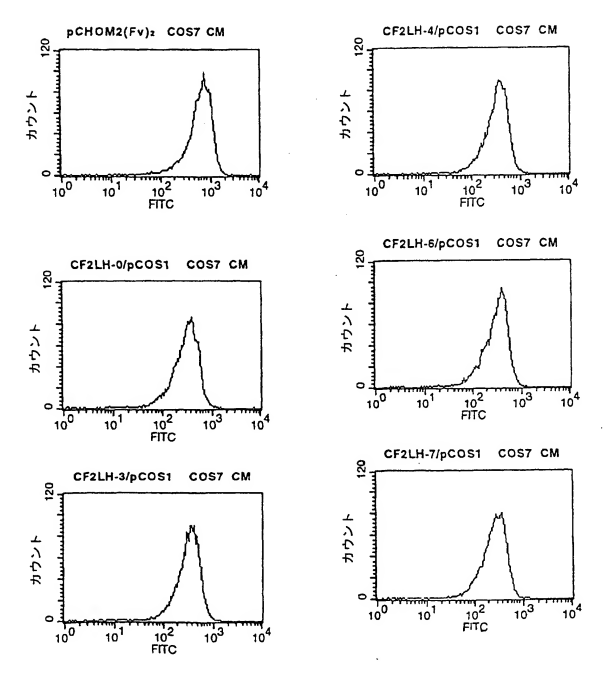
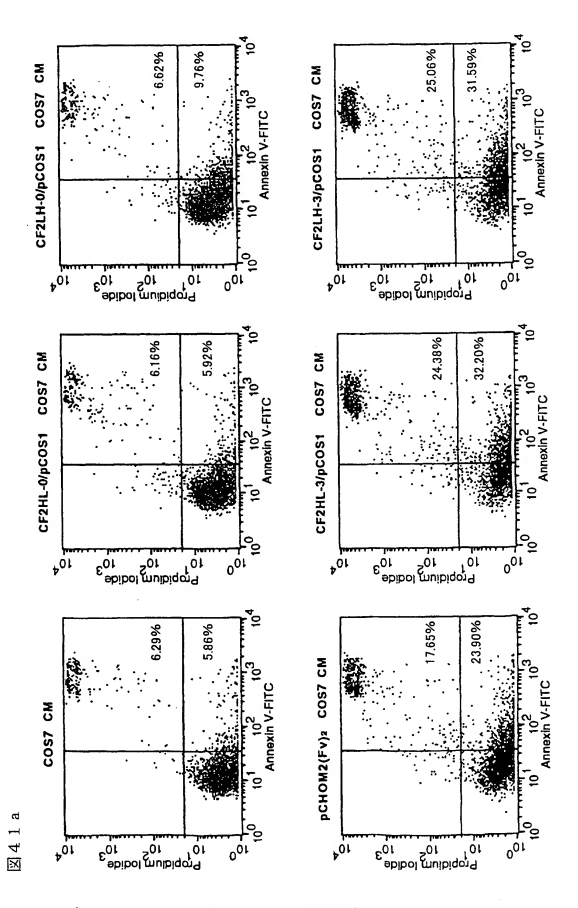


図40b

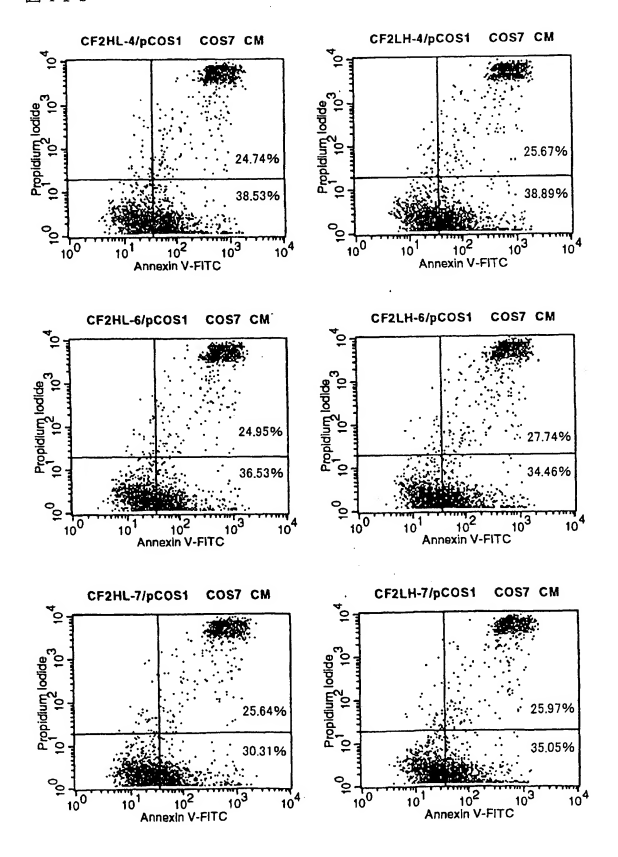




差 营 え 用 紙 (規則26)

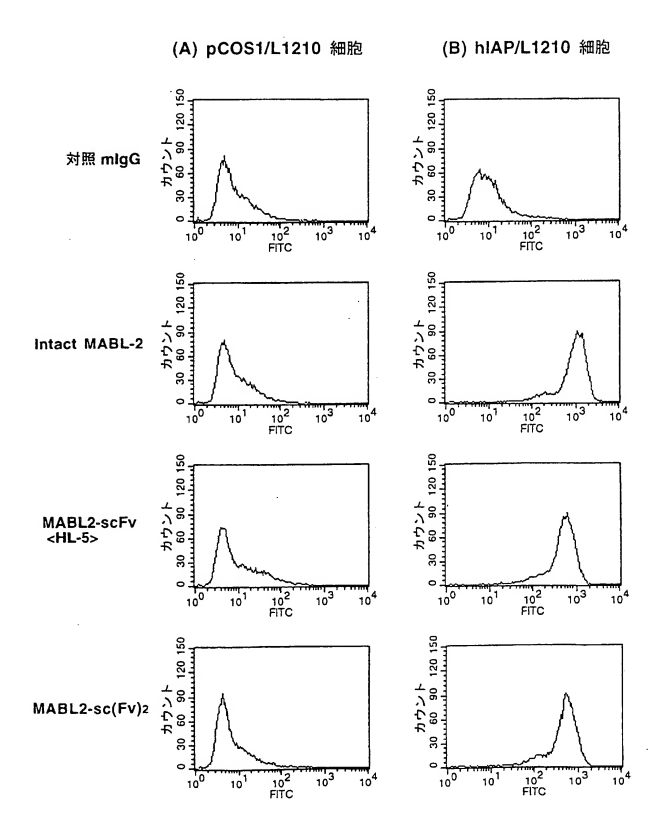
33/1/49

図41b



差 替 え 用 紙 (規則26)

図42



差 替 え 用 紙 (規則26)

35/49

図43

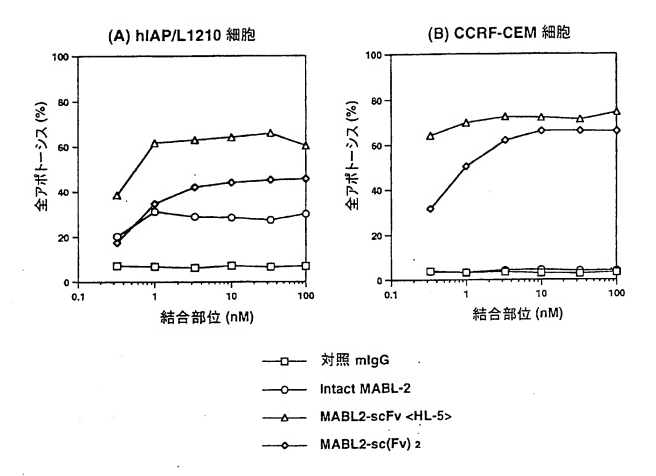


図44

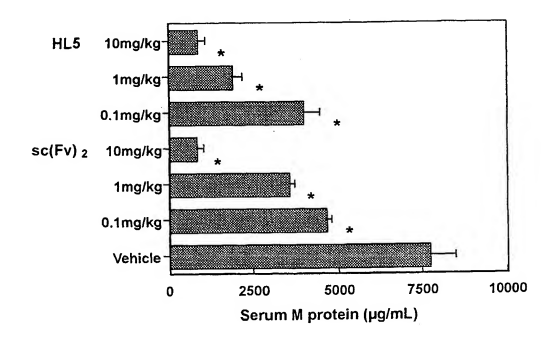


図45

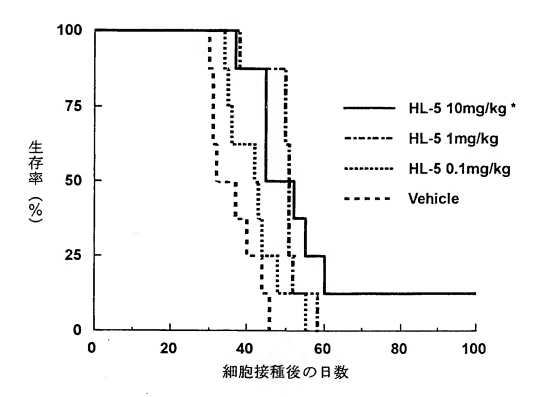


図46

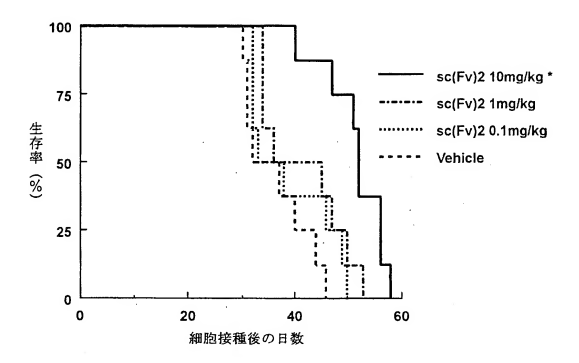
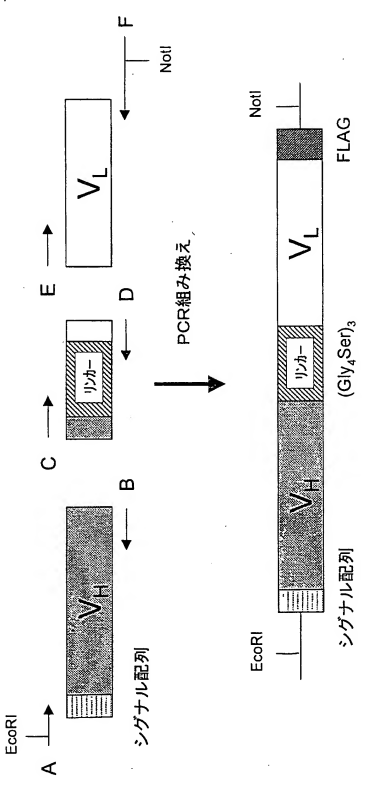
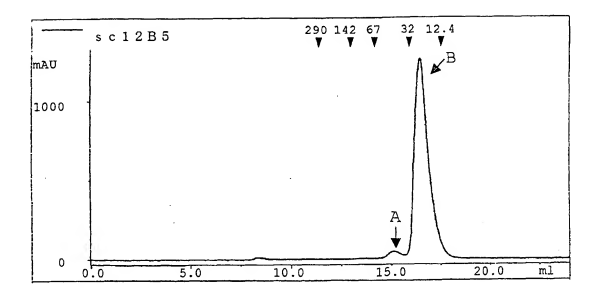


図47



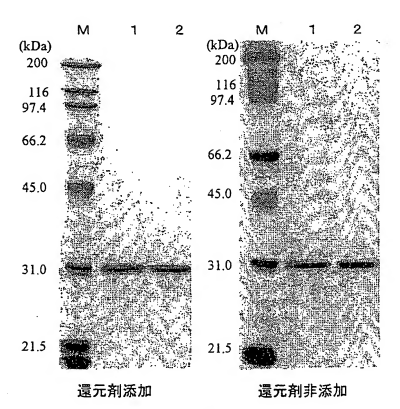
PCT/JP01/09259

図48



PCT/JP01/09259

図49



M:分子量マーカー 1:sc12B5 画分A 2:sc12B5 画分B

図50

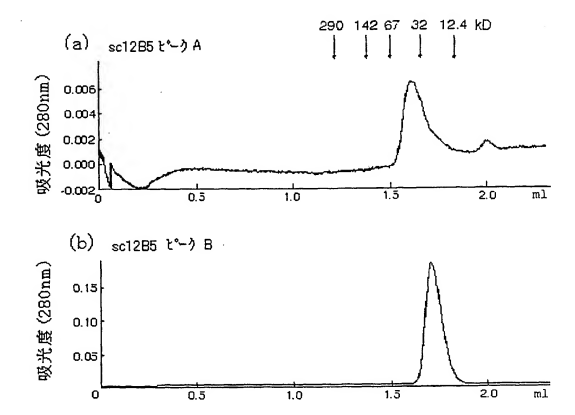


図51

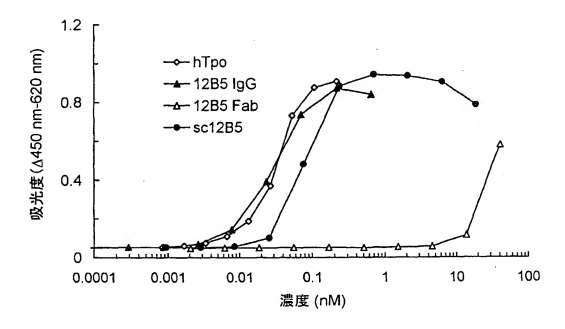
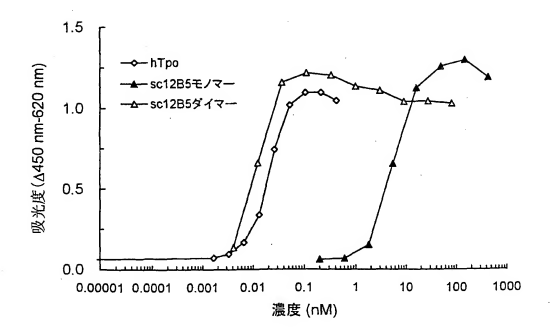
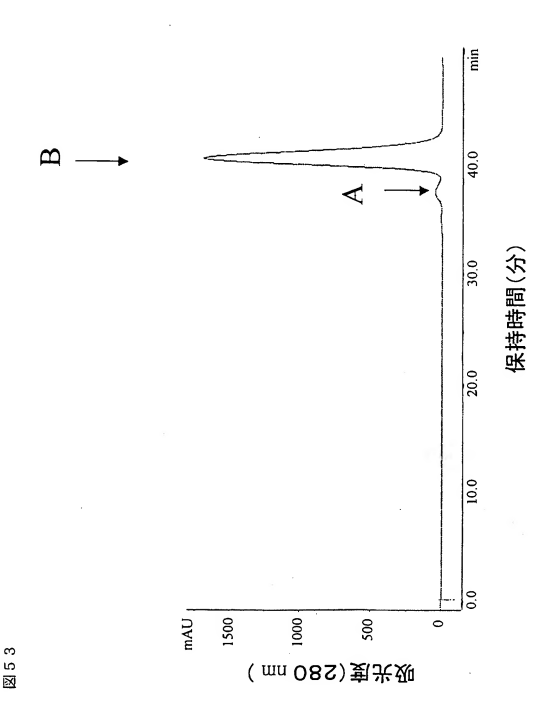
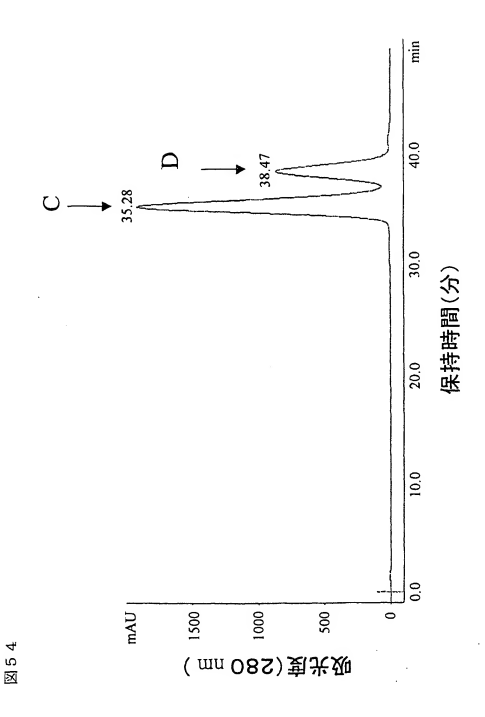


図52





差 潜 え 用 紙 (規則26)



兰巷之用紙 (規則26)

図55

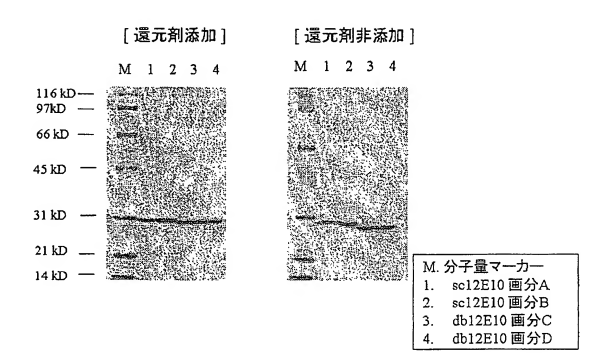


図56

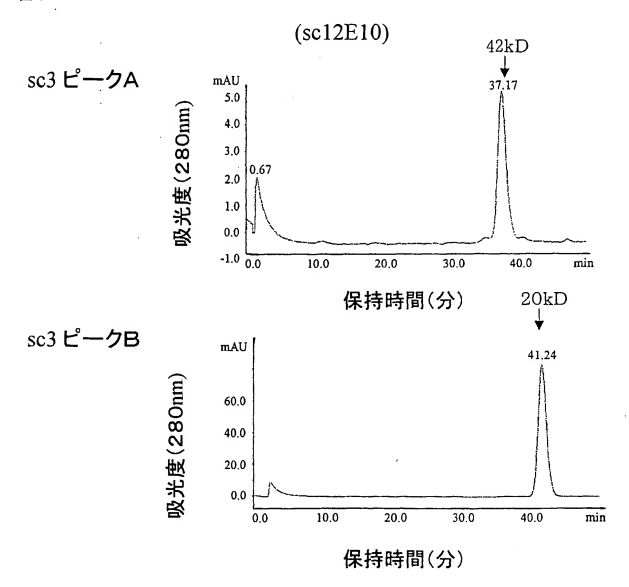


図57

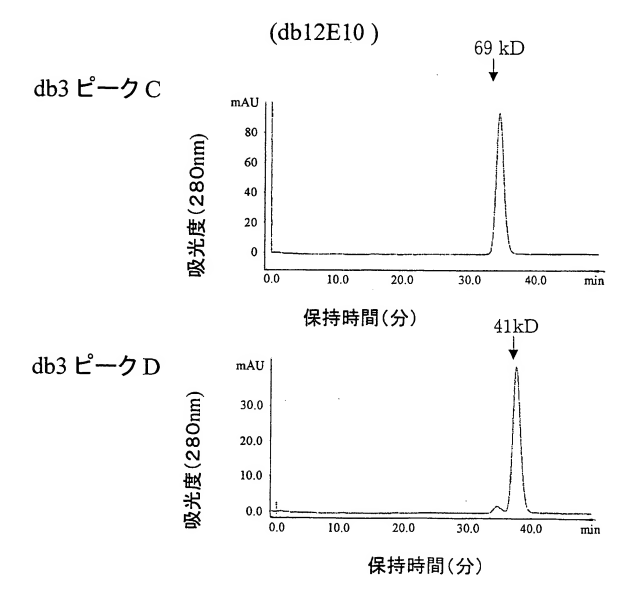


図58

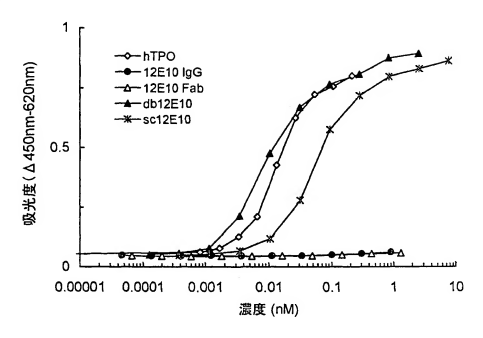
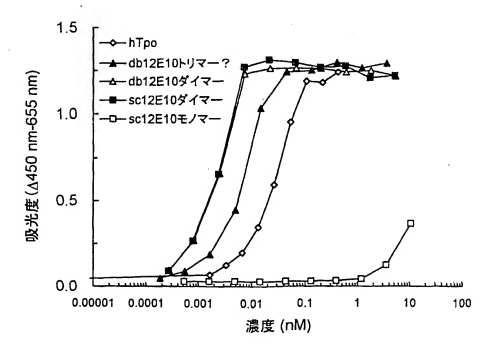


図59



#### SEQUENCE LISTING

- <110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA
- <120> Small remodeling agonist antibody against TPO
- <130> FP1033
- <141> 2001-10-22
- <150> JP2000-321821
- <151> 2000-10-20
- <150> PCT/JP01/03288
- <151> 2001-04-17
- <150> JP2001-277314
- <151> 2001-09-12
- <160> 113
- <210> 1
- <211> 27
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> PCR primer
- <400> 1
- ccatcctaat acgactcact atagggc 27
- ⟨210⟩ 2
- <211> 27
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence

```
<220>
```

<223> PCR primer

<400> 2

ggatcccggg tggatggtgg gaagatg 27

<210> 3

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 3

ggatcccggg ccagtggata gacagatg 28

<210> 4

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 4

ggatcccggg agtggataga ccgatg 26

<210> 5

<211> 394

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<b>&lt;22</b> )	ı> ci	OS														
⟨222⟩ (1)(393)																
<223	3> p(	GEM-N	MIL.	1-57	7;si	gnal	pep	tide,	58-	-394	matı	ıre p	pept:	ide		
<400	)> 5															
atg	aag	ttg	cct	gtt	agg	ctg	ttg	gtg	ctg	atg	ttc	tgg	att	cct	gcg	48
Met	Lys	Leu	Pro	Val	Arg	Leu	Leu	Val	Leu	Met	Phe	Trp	Ile	Pro	Ala	
1				5					10					15		
tcc	agc	agt	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	96
Ser	Ser	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	
			20					25					30			
agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	agt	cag	agc	ctt	144
Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
		35					40					45				
cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	cta	cag	aag	cca	192
Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	
	50					55					60					
ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	240
G1y	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	
65					70					75					80	
ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	ggg	aca	gat	ttc	aca	288
Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	
				85					90					95		
ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	336
Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	
			100					105					110			
tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	tcc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	384
Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Ser	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	
		115					120					125				

394 gaa ata aaa c Glu Ile Lys 130 <210> 6 <211> 409 <212> DNA <213> Mus ₹220> <221> CDS ⟨222⟩ (1)...(408) <223> pGEM-MlH. 1-57; signal peptide, 58-409; mature peptide <400> 6 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly 15 5 10 1 gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gac ctg gta aag 96 Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Asp Leu Val Lys 20 25 30 cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 45 35 40 gtt aac cat gtt atg cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt 192 Val Asn His Val Met His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu 60 50 55 gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tac aat 240 Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 80 65 70 75

gag aag ttc aag ggc aag gcc aca ctg act tca gag aaa tcc tcc agc Glu Lys Phe Lys Gly Lys Ala Thr Leu Thr Ser Glu Lys Ser Ser Ser 95 85 90 336 gca gcc tac atg gag ctc agc agc ctg gcc tct gag gac tct gcg gtc Ala Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val 100 105 110 tac tac tgt gca aga ggg ggt tac tat agt tac gac gac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln 125 115 120 409 ggc acc act ctc aca gtc tcc tca g Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 130 135 <210> 7 <211> 394 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(393) <223> pGEM-M2L. 1-57; signal peptide, 58-394; mature peptide <400> 7 atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct ggt 48 Met Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu Met Phe Trp Ile Pro Gly 5 15 1 10 tcc age agt gat gtt gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg cct gtc 96 Ser Ser Ser Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val 30 20 25

<213> Mus

<220>

<221> CDS

agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	144
Ser	Leu	G1y	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	
		35					40					45				
gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	192
Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	
	50					55					60					
ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	240
Gly	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	
65					70	٠				75					80	
ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	288
Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	
				85					90					95		
ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	336
Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	G1u	Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	
			100					105					110			
tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	384
Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly	G1y	Thr	Lys	Leu	
		115					120					125				
gaa	ata	aaa	С									•				394
Glu	Ile	Lys														
	130															
<210	8 <0															
<21	1> 40	09														
<213	2> DI	NA														

<222	2> (1	)	(408	3)						•						
<223	3> p0	EM-N	12H.	1-57	';sig	nal	pept	ide,	58-	-409;	matu	ıre p	pepti	de		
<400	)> 8															
atg	gaa	tgg	agc	tgg	ata	ttt	ctc	ttc	ctc	ctg	tca	gga	act	gca	ggt	48
Met	Glu	Trp	Ser	Trp	Ile	Phe	Leu	Phe	Leu	Leu	Ser	Gly	Thr	Ala	Gly	
1				5					10					15		
gtc	cac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	96
Val	His	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	G1n	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	
			20					25					30			
cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	144
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
		35					40					45				
gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	192
Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
	50					55					60					
gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	240
G1u	Trp	Ile	G1y	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	
65					70					75					80	
gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	288
Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	
				85					90					95		
aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Thr	Ala	Tyr		Asp	Leu	Ser	Ser		Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Λla	Val	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr		Ala	Arg	G1y	Gly		Tyr	Thr	Tyr	Asp		Trp	G1y	Gln	
		115					120					125				.00
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	g								409

Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser

130

135

<210> 9

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 9

cccaagette caccatgaag ttgcctgtta gg 32

<210> 10

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 10

cccaagette caccatggaa tggagetgga ta 32

<210> 11

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 11

cgcggatcca ctcacgtttt atttccagct tggt 34

<210> 12

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 12

cgcggatcca ctcacctgag gagactgtga gagt 34

<210> 13

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 13

catgccatgg cgcaggtcca gctgcagcag 30

<210> 14

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 14

accaccacct gaggagactg tgagagt 27

⟨210⟩ 15

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 15

gtctcctcag gtggtggtgg ttcgggt 27

<210> 16

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 16

cacaacatcc gatccgccac cacccga 27

<210> 17

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 17

ggcggatcgg atgttgtgat gacccaa 27

<210> 18

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

〈220〉

<223> PCR primer

<400> 18

ceggaattet cattatttat egteategte tttgtagtet tttattteea gettggt 57

<210> 19

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence

<400> 19

5

10

15

<210> 20

<211> 828

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)...(822)

<223> pscM1. MABL1-scFv

<400> 20

1100	, 20															
atg	aaa	tac	cta	ttg	cct	acg	gca	gcc	gct	gga	ttg	tta	tta	ctc	gct	48
Met	Lys	Tyr	Leu	Leu	Pro	Thr	Ala	Аlа	Ala	G1y	Leu	Leu	Leu	Leu	Ala	
1				5					10					15		
gcc	caa	cca	gcc	atg	gcg	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gac	96
Ala	Gln	Pro	Ala	Met	Ala	Gln	Val	Gln	Leu	G1n	Gln	Ser	Gly	Pro	Asp	
			20					25					30			
ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	144
Leu	Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Va1	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	G1y	
		35					40					45				
tac	acc	ttc	gtt	aac	cat	gtt	atg	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	192
Tyr	Thr	Phe	Val	Asn	His	Val	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	Gly	
	50					55					60					
cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	240
G1n	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr.	
65					70					75					80	
aag	tac	aat	gag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	aca	ctg	act	tca	gag	aaa	288
Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	G1y	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	G1u	Lys	
				85					90					95		
tcc	tcc	agc	gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	336
Ser	Ser	Ser	Ala	Ala	Tyr	Met	G1u	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	
			100					1.05					110			
tct	gcg	gtc	tac	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	agt	tac	gac	gac	384
Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	
		115					120					125				
tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	432
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	
	130					135					140					

ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	480
Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	
145					150					155					160	
act	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	528
Thr	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	
				165					170					175		
tgc	aga	tct	agt	cag	agc	ctt	cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	576
Cys	Arg	Ser	Ser	G1n	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	
			180					185					190			
caa	tgg	tac	cta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	624
Gln	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	
		195					200					205				
aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	672
Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	G1y	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	
	210					215					220					
gga	tca	ggg	aca	gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	720
Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	G1u	Ala	Glu	
225					230	•				235					240	
gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	768
Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	
				245					250					255		
tcc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	816
Ser	Gly	Gly	G1y	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	
			260					265					270			
gat	aaa	taa	tga													828
Asp	Lys											•				

```
<211> 31
```

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 21

acgcgtcgac tcccaggtcc agctgcagca g 31

<210> 22

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 22

gaaggtgtat ccagaagc 18

<210> 23

<211> 819

<212> DNA

<213> Mus

⟨220⟩

<221> CDS

<222> (1)...(813)

<223> pCHOM1. MABL1-scFv

<400> 23

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt 48 Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly WO 02/33072 PCT/JP01/09259

1				5					10					15		
gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gac	ctg	gta	aag	96
/al	Asp	Ser	G1n	Val	G1n	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	Asp	Leu	Val	Lys	
			20					25					30			
cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	144
ro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
		35					40					45				
gtt	aac	cat	gtt	atg	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	192
Val	Asn	His	Val	Met	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
	50					55					60					
gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tac	aat	240
Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	
65					70					75			•		80	
gag	aag	ttc	aag	ggc	aag	gcc	aca	ctg	act	tca	gag	aaa	tcc	tcc	agc	288
G1u	Lys	Phe	Lys	Gly	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Glu	Lys	Ser	Ser	Ser	
				85				-	90					95		
gca	gcc	tac	atg	gag	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Ala	Ala	Tyr	Met	G1u	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
			10	0				10	5				11	0		
tac	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	agt	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Tyr	Asp	Asp	Trp	G1y	G1n	
		115					120					125				
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	432
Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	G1y	G1y	Gly	
	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	act	сса	ctc	480
G1y	Ser	Gly	G1y	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Leu	
145					150	)				155					1.60	

tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tct	528
Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	cta	cac	agt	aaa	gga	aac	acc	tat	tta	caa	tgg	tac	576
Ser	Gln	Ser	Leu	Leu	His	Ser	Lys	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Gln	Trp	Tyr	
			180					185					190			
cta	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aag	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	624
Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	
		195					200					205				
aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	ggg	672
Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	
	210					215					220					
aca	gat	ttc	aca	ctc	aag	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	۸rg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	Gly	
225					230					235					240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	tcc	gga	ggg	768
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Ser	Gly	Gly	
				245					250					255		
ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	gat	aaa	taa	816
Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys		
			260					265					270			
tga																819

⟨210⟩ 24

⟨211⟩ 828

<212> DNA

<213> Mus

⟨220⟩

<221> CDS <222> (1)...(822) <223> pscM2. MABL2-scFv <400> 24 48 atg aaa tac cta ttg cct acg gca gcc gct gga ttg tta tta ctc gct Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Ala 15 5 10 1 gcc caa cca gcc atg gcg cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa 96 Ala Gln Pro Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu 30 20 25 ctg gta aag cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly 45 35 40 tac acc ttc gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly 50 60 55 cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat ggt act Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr 80 70 75 65 aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac aaa Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys 95 85 90 336 tec tec ace aca gee tae atg gae etc age age etg gee tet gag gae Ser Ser Thr Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp

Ser Ser Thr Thr Ala Tyr Met Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp
100
105
110
tet geg gte tat tae tgt gea aga ggg ggt tae tat act tae gae gae 384
Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp

125

120

115

tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	432
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	G1y	G1y	G1y	Gly	Ser	
	130					135					140					
ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	480
Gly	Gly	G1y	G1y	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	
145					150					155					160	
agt	сса	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	528
Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	
				165					170					175		
tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	576
Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr		
			180					185					190			
cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	сса	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	624
His	Trp	Tyr	Leu	G1n	Lys	Pro	Gly	G1n	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	
		195					200					205				
aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	672
Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	
	210					215					220					
gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	720
G1y	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	G1u	Ala	Glu	
225					230					235					240	
gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	768
Asp	Leu	Gly	Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	
				245					250					255		
ttc	gga	ggg	ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	gac	tac	aaa	gac	gat	gac	816
														Asp		
			260					265					270			
as t	200	tan	+ ~ ~													828

Asp	Lys															
<210	> 25	;														
<211	> 81	.9														
<212	> DN	lΑ														
<213	> Mu	ıs														
<220	)>															
<221	> CI	S														
<222	2> (1	i)	(813	3)												
<223	3> p(	CHOM2	2. MA	ABL2-	-scFv	,										
<400	)> 25	5														
atg	gga	tgg	agc	tgt	atc	atc	ctc	ttc	ttg	gta	gca	aca	gct	aca	ggt	48
Met	Gly	Trp	Ser	Cys	Ile	Ile	Leu	Phe	Leu	Val	Ala	Thr	Ala	Thr	Gly	
1				5					10					15		
gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	96
Val	Asp	Ser	G1n	Val	Gln	Leu	Gln	Gln	Ser	Gly	Pro	G1u	Leu	Val	Lys	
			20					25					30			
cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	144
Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	
		35					40					45				
gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	192
Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	
	50					55					60					
gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	240
Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	
65					70					75					80	

gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac aaa tcc tcc acc 288

Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

				85					90					95		
aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Va]	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	G1y	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	Gln	
		115					120					125				
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	432
Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	G1y	Gly	Gly	G1y	Ser	G1y	Gly	Gly	
	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	480
Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	
145					150					155					160	
tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	528
Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	576
Ser	G1n	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	
			180					185					190			
ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	624
Leu	G1n	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	
		195					200					205				
aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	672
Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	G1y	Ser	Val	
	210					215					220					
aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	ctg	gga	720
Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Leu	G1y	
225					230					235					240	

gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttc gga ggg Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly 255 250 245 816 ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat aaa taa Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys 270 260 265 819 tga <210> 26 <211> 456 <212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(450) <223> pCHO-shIAP. Soluble human IAP <400> 26 48 Met Trp Pro Leu Val Ala Ala Leu Leu Leu Gly Ser Ala Cys Cys Gly 1 5 10 15 96 tca gct cag cta cta ttt aat aaa aca aaa tct gta gaa ttc acg ttt Ser Ala Gln Leu Leu Phe Asn Lys Thr Lys Ser Val Glu Phe Thr Phe 30 20 25 tgt aat gac act gtc gtc att cca tgc ttt gtt act aat atg gag gca Cys Asn Asp Thr Val Val Ile Pro Cys Phe Val Thr Asn Met Glu Ala 35 40 45 caa aac act act gaa gta tac gta aag tgg aaa ttt aaa gga aga gat Gln Asn Thr Thr Glu Val Tyr Val Lys Trp Lys Phe Lys Gly Arg Asp

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

22/74

60 50 55 att tac acc ttt gat gga gct cta aac aag tcc act gtc ccc act gac Ile Tyr Thr Phe Asp Gly Ala Leu Asn Lys Ser Thr Val Pro Thr Asp 80 70 75 65 ttt agt agt gca aaa att gaa gtc tca caa tta cta aaa gga gat gcc Phe Ser Ser Ala Lys Ile Glu Val Ser Gln Leu Leu Lys Gly Asp Ala 90 95 85 tet ttg aag atg gat aag agt gat get gte tea eae aca gga aae tae 336 Ser Leu Lys Met Asp Lys Ser Asp Ala Val Ser His Thr Gly Asn Tyr 110 100 105 act tgt gaa gta aca gaa tta acc aga gaa ggt gaa acg atc atc gag Thr Cys Glu Val Thr Glu Leu Thr Arg Glu Gly Glu Thr Ile Ile Glu 115 120 125 cta aaa tat cgt gtt gtt tca tgg ttt tct cca aat gaa aat gac tac 432 Leu Lys Tyr Arg Val Val Ser Trp Phe Ser Pro Asn Glu Asn Asp Tyr 130 135 140 456 aag gac gac gat gac aag tgatag Lys Asp Asp Asp Lys 145 150 <210> 27 <211> 46 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>

ggaattccat atgcaagtgc aacttcaaca gtctggacct gaactg 46

<223> PCR primer

<400> 27

```
<210> 28
```

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 28

ggaattctca ttattttatt tccagcttgg t 31

<210> 29

<211> 741

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(735)

<223> pscM2DEm02. MABL2-scFv

<400> 29

atg caa gtg caa ctt caa cag tct gga cct gaa ctg gta aag cct ggg 48 Met Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly

1 5 10 15

gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc gct aac 96 Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn

20 25 30

cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg 144 His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp

35

att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	gat	ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	192
Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	
	50					55					60					
ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	240
Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	
65					70					75					80	
tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	288
Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	
				85					90					95		
tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	336
Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	G1n	Gly	Thr	
			100					105					110			
act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	384
Thr	Leu	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	G1y	Gly	Ser	Gly	G1y	Gly	Gly	Ser	
		115					120					125				
ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	432
Gly	Gly	G1y	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	
	130					135					140					
cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	480
Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	
145					150					155					160	
agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	528
Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	
				165					170					175		
aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	576
Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	
			180					185					190			
ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	624

Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp 205 195 200 ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct gag gat ctg gga gtt tat 672 Phe Thr Leu Met Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr 220 215 210 ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttc gga ggg ggg acc 720 Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr 240 230 235 225 741 aag ctg gaa ata aaa taatga Lys Leu Glu Ile Lys 245

<210> 30

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 30

cagacagtgg ttcaaagt 18

<210> 31

<211> 72

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

⟨400⟩ 31

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

cgcgtcgacc gatccgccac cacccgaacc accaccacc gaaccaccac cacctttat 60 ttccagcttg gt 72

<210> 32

<211> 1605

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(1599)

<223> pCHOM2 (Fv) 2. MABL2-sc (Fv) 2

<400> 32

atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt

Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly

1 5 10 15

gtc gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag 96 Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys

20 25 30

cct ggg gct tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc 144

Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe

35 40 45

gct aac cat gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt 192 Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu

50 55 60

gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
65 70 75 80

gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac aaa tcc tcc acc 288

Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	
				85					90					95		
aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	336
Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Thr	Tyr	Asp	Asp	Trp	Gly	G1n	
		115					120					125				
ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	432
G1y	Thr	Thr	Leu	Thr	Va1	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	
	130					135					140					
ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	atg	acc	caa	agt	cca	ctc	480
Gly	Ser	Gly	Gly	G1y	Gly	Ser	Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	
145					150					155					160	
tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	528
Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	G1y	Asp	G1n	Ala	Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	
				165					170					175		
agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	acc	tat	tta	cat	tgg	tac	576
Ser	G1n	Ser	Leu	Val	His	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu			Tyr	
			180					185		٠			190			
												tac		_		624
Leu	Gln			Gly	Gln	Ser			Leu	Leu	Ile	Tyr		Val	Ser	
		195					200					205	,			676
															gtg	672
Asn			Ser	Gly	Val			Arg	Phe	Ser		' Ser	GIA	Ser	val	
	210				,	215			,		220			- د ہ		700
															gga	720
Thr	Asp	Phe	Inr	Leu	Met	TT6	Ser	Arg	va.	υLu	NT9	CATO	плѕр	Leu	Gly	

			,													
225					230					235					240	
gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	ccg	tac	acg	ttc	gga	ggg	768
Val	Tyr	Phe	Cys	Ser	Gln	Ser	Thr	His	Val	Pro	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gly	
				245					250					255		
ggg	acc	aag	ctg	gaa	ata	aaa	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	816
Gly	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	
			260					265					270			
tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gtc	gac	tcc	cag	gtc	cag	ctg	cag	cag	tct	864
Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Val	Asp	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	G1n	Ser	
		275					280					285				
gga	cct	gaa	ctg	gta	aag	cct	ggg	gct	tca	gtg	aag	atg	tcc	tgc	aag	912
Gly	Pro	Glu	Leu	Val	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Met	Ser	Cys	Lys	
	290					295					300					
gct	tct	gga	tac	acc	ttc	gct	aac	cat	gtt	att	cac	tgg	gtg	aag	cag	960
Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Ala	Asn	His	Val	Ile	His	Trp	Val	Lys	Gln	
305					310					315					320	
aag	cca	ggg	cag	ggc	ctt	gag	tgg	att	gga	tat	att	tat	cct	tac	aat	1008
Lys	Pro	Gly	Gln	G1y	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Tyr	Asn	
				325					330					335		
gat	ggt	act	aag	tat	aat	gag	aag	ttc	aag	gac	aag	gcc	act	ctg	act	1056
Asp	Gly	Thr	Lys	Tyr	Asn	Glu	Lys	Phe	Lys	Asp	Lys	Ala	Thr	Leu	Thr	
			340					345					350			
tca	gac	aaa	tcc	tcc	acc	aca	gcc	tac	atg	gac	ctc	agc	agc	ctg	gcc	1104
Ser	Asp	Lys	Ser	Ser	Thr	Thr	Ala	Tyr	Met	Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ala	
		355		·			360					365				
tct	gag	gac	tct	gcg	gtc	tat	tac	tgt	gca	aga	ggg	ggt	tac	tat	act	1152
Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Gly	Tyr	Tyr	Thr	
	370					375					380		•			

tac	gac	gac	tgg	ggc	caa	ggc	acc	act	ctc	aca	gtc	tcc	tca	ggt	ggt	1200
		Asp														
385	р	Пор		01,	390	<b>-</b>		••••	200	395				,	400	
																1040
ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gat	gtt	gtg	1248
Gly	G1y	Ser	Gly	Gly	G1y	G1y	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Val	Val	
				405					410				•	415		
atg	acc	caa	agt	cca	ctc	tcc	ctg	cct	gtc	agt	ctt	gga	gat	caa	gcc	1296
Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	
			420					425					430			
tcc	atc	tct	tgc	aga	tca	agt	cag	agc	ctt	gtg	cac	agt	aat	gga	aag	1344
Ser	Ile	Ser	Cys	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	Leu	Va1	His	Ser	Asn	Gly	Lys	
		435					440					445				
acc	tat	tta	cat	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggc	cag	tct	cca	aaa	ctc	1392
Thr	Tyr	Leu	His	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	Ser	Pro	Lys	Leu	
	450					455					460					
ctg	atc	tac	aaa	gtt	tcc	aac	cga	ttt	tct	ggg	gtc	cca	gac	agg	ttc	1440
Leu	Ile	Tyr	Lys	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	
465					470					475					480	
agt	ggc	agt	gga	tca	gtg	aca	gat	ttc	aca	ctc	atg	atc	agc	aga	gtg	1488
Ser	Gly	Ser	G1y	Ser	Val	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Met	Ile	Ser	Arg	Val	
			•	485					490					495		
gag	gct	gag	gat	ctg	gga	gtt	tat	ttc	tgc	tct	caa	agt	aca	cat	gtt	1536
		Glu														
			500		,		-,-	505	-,-		·		510			
														4	***	1504
		acg														1584
Pro	lyr	Thr			GLy	GLy	lhr			GLu.	He	Lys			Lys	
			51	5				52	υ				52	5		
gac	gat	gac	gat	aaa	taa	tga										1605

Asp Asp Asp Lys

530

<210> 33

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

<400> 33

tgaggaattc ccaccatggg atg 33

<210> 34

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 34

cacgacgtca ctcgagactg tgagagtggt gccttggccc 40

<210> 35

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 35

agtctcgagt gacgtcgtga tgacccaaag tccactctcc 40

<210> 36

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 36

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt c 31

<210> 37

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 37

cgcgtaatac gactcactat ag 22

<210> 38

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 38

gcaattggac ctgttttatc tcgagcttgg tccccctcc gaacgt 46

```
<210> 39
```

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 39

gctcgagata aaacaggtcc aattgcagca gtctggacct gaact 45

<210> 40

<211> 60

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 40

gactggatcc tcattattta tcgtcatcgt ctttgtagtc tgaggagact gtgagagtgg 60

<210> 41

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> PCR primer

⟨400⟩ 41

gactgaattc ccaccatgaa gttgcctgtt ag 32

```
<210> 42
```

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 42

cagtctcgag tggtggttcc gacgtcgtga tgacccaaag 40

<210> 43

<211> 43

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 43

cagtctcgag tggtggtggt tccgacgtcg tgatgaccca aag 43

<210> 44

<211> 46

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

₹220>

<223> PCR primer

<400> 44

cagtctcgag tggtggtggt ggttccgacg tcgtgatgac ccaaag 46

<210> 45

```
<211> 49
```

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 45

cagtctcgag tggtggtggt ggtggttccg acgtcgtgat gacccaaag 49

<210> 46

<211> 52

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 46

cagtctcgag tggtggtggt ggtggtggtt ccgacgtcgt gatgacccaa ag 52

<210> 47

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 47

ggccgcatgt tgtcacgaat 20

<210> 48

⟨211⟩ 780

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

35/74

<212> DNA <213> Mus <220> <221> CDS <222> (1)...(768) <223> CF2HL-0/pCOS1. MABL2-scFv<HL-0> <400> 48 atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt gtc 51 MET Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly Val 15 5 10 gac tcc cag gtc cag ctg cag cag tct gga cct gaa ctg gta aag cct ggg 102 Asp Ser Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly 20 25 30 get tea gtg aag atg tee tge aag get tet gga tae ace tte get aac cat 153 Ala Ser Val Lys MET Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His 50 35 40 45 gtt att cac tgg gtg aag cag aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga 204 Val Ile His Trp Val Lys Gln Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly 65 55 60 tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac 255 Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp 85 80 70 75 aag gcc act ctg act tca gac aaa tcc tcc acc aca gcc tac atg gac ctc 306 Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu 100 90 95

105 110 115

age age ctg gee tet gag gae tet geg gte tat tae tgt gea aga ggg ggt 357

Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly

tac tat act tac gac gac tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcg agt 408 Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser 130 135 120 125 gac gtc gtg atg acc caa agt cca ctc tcc ctg cct gtc agt ctt gga gat 459 Asp Val Val MET Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu Gly Asp 150 140 145 caa goo too ato tot tgo aga toa agt cag ago ott gtg cac agt aat gga 510 Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly 170 155 160 165 aag acc tat tta cat tgg tac ctg cag aag cca ggc cag tct cca aaa ctc 561 Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu 175 180 185 ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg ttc agt 612 Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser 190 195 200 ggc agt gga tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg gag gct 663 Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu MET Ile Ser Arg Val Glu Ala 220 205 210 215 gag gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg 714 Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr 225 230 235 ttc gga ggg ggg acc aag ctg gaa ata aaa gac tac aaa gac gat gac gat 765 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 240 245 250 255 aaa taa tga gga tcc 780 Lys

```
<211> 45
```

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 49

caagetegag ataaaateeg gaggeeaggt ecaattgeag eagte 45

<210> 50

<211> 48

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 50

caagctcgag ataaaatccg gaggtggcca ggtccaattg cagcagtc 48

<210> 51

<211> 51

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 51

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg ceaggteeaa ttgeageagt c 51

<210> 52

⟨211⟩ 54

```
<212> DNA
```

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 52

caagetegag ataaaateeg gaggtggtgg tggceaggte caattgeage agte 54

<210> 53

<211> 57

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> PCR primer

<400> 53

caagctcgag ataaaatccg gaggtggtgg tggtggccag gtccaattgc agcagtc 57

<210> 54

<211> 780

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(768)

<223> CF2LH-0/pCOS1. MABL2-scFv<LH-0>

<400> 54

atg aag ttg cct gtt agg ctg ttg gtg ctg atg ttc tgg att cct ggt tcc 51 MET Lys Leu Pro Val Arg Leu Leu Val Leu MET Phe Trp Ile Pro Gly Ser age agt gat gtt gtg atg ace caa agt cea etc tee etg eet gte agt ett 102 Ser Ser Asp Val Val MET Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ser Leu 30 25 20 gga gat caa gcc tcc atc tct tgc aga tca agt cag agc ctt gtg cac agt 153 Gly Asp Gln Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser 50 45 40 35 aat gga aag acc tat tta cat tgg tac ctg cag aag cca ggc cag tct cca 204 Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro 65 55 60 aaa ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggg gtc cca gac agg 255 Lys Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg 80 85 70 75 ttc agt ggc agt gga tca gtg aca gat ttc aca ctc atg atc agc aga gtg 306 Phe Ser Gly Ser Gly Ser Val Thr Asp Phe Thr Leu MET Ile Ser Arg Val 95 100 90 gag gct gag gat ctg gga gtt tat ttc tgc tct caa agt aca cat gtt ccg 357 Glu Ala Glu Asp Leu Gly Val Tyr Phe Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro 105 110 115 tac acg ttc gga ggg ggg acc aag ctc gag ata aaa cag gtc caa ttg cag 408 Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Gln Val Gln Leu Gln 135 130 125 120 cag tot gga cot gaa otg gta aag oot ggg got toa gtg aag atg too tgc 459 Gln Ser Gly Pro Glu Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys MET Ser Cys 145 150 140 aag get tet gga tae ace tte get aac cat gtt att cae tgg gtg aag cag 510 Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Ala Asn His Val Ile His Trp Val Lys Gln 165 170 155 160 aag cca ggg cag ggc ctt gag tgg att gga tat att tat cct tac aat gat 561

48

40/74

Lys Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp 185 180 175 ggt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aag gcc act ctg act tca gac 612 Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ser Asp 200 195 190 aaa too too acc aca goo tac atg gac otc agc agc otg goo tot gag gac 663 Lys Ser Ser Thr Thr Ala Tyr MET Asp Leu Ser Ser Leu Ala Ser Glu Asp 220 215 210 205 tet geg gte tat tae tgt gea aga ggg ggt tae tat aet tae gae gae tgg 714 Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp 235 225 230 ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tca gac tac aaa gac gat gac gat 765 Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp 250 255 240 245 aaa taa tga gga tcc 780 Lys <210> 55 <211> 351 <212> DNA <213> Human <220> <221> CDS <222> (1)...(351) <223> 12B5HV. 1-351 peptide <400> 55

cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gga ggc ttg gtc cgg ccc ggg ggg

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Leu Val Arg Pro Gly Gly

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

41/74

l				5					10					15		
tcc	ctg	agt	ctc	tcc	tgt	gca	gtc	tct	gga	atc	acc	ctc	agg	acc	tac	96
Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Cys	Ala	Val	Ser	Gly	Ile	Thr	Leu	Arg	Thr	Tyr	
			20			•		25		·			30			
ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	144
G1y	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	
		35					40					45				
gca	ggt	ata	tcc	ttt	gac	gga	aga	agt	gaa	tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	192
Ala	G1y	Ile	Ser	Phe	Asp	Gly	Arg	Ser	Glu	Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	
	50					55					60					
cag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	agt	tcc	aag	aac	acc	ctg	tat	240
Gln	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Ser	Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	
65					70					75					80	
ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	288
Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
				85					90					95		
gcg	aga	gga	gca	cat	tat	ggt	ttc	gat	atc	tgg	ggc	caa	ggg	aca	atg	336
Ala	Arg	Gly	Ala	His	Tyr	Gly	Phe	Asp	Ile	Trp	Gly	G1n	Gly	Thr	Met	
			100					105					110			
gtc	acc	gtc	tcg	agt												351
Val	Thr	Va1	Ser	Ser												
		115														

⟨210⟩ 56

<211> 57

<212> DNA

<213> Human

⟨220⟩

57

<221> CDS

<222> (1)...(57)

<223> reader sequence

<400> 56

atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly

5 10 15

gtc cag tgt
Val Gln Cys

<210> 57

<211> 115

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-1

**<400> 57** 

atggagtttg ggctgagctg ggttttcctc gttgctcttt taagaggtgt ccagtgtcag 60 gtgcagctgg tgcagtctgg gggaggcttg gtccggcccg gggggtccct gagtc 115

<210> 58

<211> 115

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-2

<400> 58

aaggatatac ctgccaccca ctccagcccc ttgcctggag cctggcggac ccagtgcatg 60 ccgtaggtcc tgagggtgat tccagagact gcacaggaga gactcaggga ccccc 115 (210) 59 (211) 115 (212) DNA (213) Artificial Sequence (220) (223) 12B5VH-3 (400) 59 ggcaggtata tcctttgacg gaagaagtga atactatgca gactccgtgc agggccgatt 60 caccatctcc agagacagtt ccaagaacac cctgtatctg caaatgaaca gcctg 115

<210> 60

<211> 108

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-4

<400> 60

actcgagacg gtgaccattg tcccttggcc ccagatatcg aaaccataat gtgctcctct 60 cgcacagtaa tacacagccg tgtcctcggc tctcaggctg ttcatttg 108

<210> 61

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-S, PCR primer

<400> 61

ttcaagcttc caccatggag tttgggctga gc 32

<210> 62

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VH-A, PCR primer

<400> 62

ttgggatcca ctcaccactc gagacggtga ccat 34

<210> 63

<211> 588

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (236)...(558)

<223> 1-235; intron, 236-558; Human IgG constant region (partial)

<400> 63

gaattcgtga gtggatccca agctagcttt ctggggcagg ccaggcctga ccttggcttt 60

ggggcaggga gggggctaag gtgaggcagg tggcgccagc caggtgcaca cccaatgccc 120

atgageceag acactggaeg etgaaceteg eggaeagtta agaaceeagg ggeetetgeg 180

ccctgggccc agctctgtcc cacaccgcgg tcacatggca caacctctct tgca gcc 237

Ala

tcc	acc	aag	ggc	cca	tcg	gtc	ttc	ccc	ctg	gca	ccc	tcc	tcc	aag	agc	285
Ser	Thr	Lys	Gly	Pro	Ser	Val	Phe	Pro	Leu	Ala	Pro	Ser	Ser	Lys	Ser	
			5					10					15			
acc	tct	ggg	ggc	aca	gcg	gcc	ctg	ggc	tgc	ctg	gtc	aag	gac	tac	ttc	333
Thr	Ser	Gly	Gly	Thr	Ala	Ala	Leu	Gly	Cys	Leu	Val	Lys	Asp	Tyr	Phe	
		20	•				25					30				
ссс	gaa	ccg	gtg	acg	gtg	tcg	tgg	aac	tca	ggc	gcc	ctg	acc	agc	ggc	381
Pro	Glu	Pro	Val	Thr	Val	Ser	Trp	Asn	Ser	Gly	Ala	Leu	Thr	Ser	G1y	
	35					40					45					
gtg	cac	acc	ttc	ccg	gct	gtc	cta	cag	tcc	tca	gga	ctc	tac	tcc	ctc	429
Val	His	Thr	Phe	Pro	Ala	Val	Leu	Gln	Ser	Ser	Gly	Leu	Tyr	Ser	Leu	
50					55					60					65	
agc	agc	gtg	gtg	acc	gtg	ccc	tcc	agc	agc	ttg	ggc	acc	cag	acc	tac	477
Ser	Ser	Val	Val	Thr	Val	Pro	Ser	Ser	Ser	Leu	Gly	Thr	Gln	Thr	Tyr	
				70					75					80		
atc	tgc	aac	gtg	aat	cac	aag	ccc	agc	aac	acc	aag	gtg	gac	aag	aaa	525
Ile	Cys	Asn	Val	Asn	His	Lys	Pro	Ser	Asn	Thr	Lys	Val	Asp	Lys	Lys	
			85					90					95			
gtt	gag	ccc	aaa	tct	tgt	gac	aaa	act	cac	aca	•					558
Val	Glu	Pro	Lys	Ser	Cys	Asp	Lys	Thr	His	Thr						
		100					105									

<210> 64

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> G1CH1-S, PCR primer

```
<400> 64
```

tgagaattcg tgagtggatc ccaagct 27

<210> 65

<211> 60

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> G1CH1-A, PCR primer

<400> 65

aaaagatett tateatgtgt gagttttgte acaagatttg ggeteaaett tettgteeae 60

<210> 66

⟨211⟩ 432

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (12)... (419)

<223> HEF-12B5H-g gamma. 12-419 peptide

<400> 66

aagcttccac c atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt 50 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu

1 5 10

tta aga ggt gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gga ggc 98 Leu Arg Gly Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly

15 20 25

ttg gtc cgg ccc ggg ggg tcc ctg agt ctc tcc tgt gca gtc tct gga 146

Leu	Val	Arg	Pro	Gly	Gly	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Cys	Ala	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
atc	acc	ctc	agg	acc	tac	ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	194
Ile	Thr	Leu	Arg	Thr	Tyr	Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	G1n	Ala	Pro	Gly	
				50					55					60		
aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	gca	ggt	ata	tcc	ttt	gac	gga	aga	agt	gaa	242
Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	Ala	G1y	Ile	Ser	Phe	Asp	Gly	Arg	Ser	Glu	
			65					70					75			
tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	cag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	agt	290
Tyr	Tyr	Λla	Asp	Ser	Va1	G1n	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Ser	
		80					85					90				
tcc	aag	aac	acc	ctg	tat	ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	338
Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	
	95					100					105					
acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gga	gca	cat	tat	ggt	ttc	gat	atc	386
Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Ala	His	Tyr	Gly	Phe	Asp	Ile	
110					115					120					125	
tgg	ggc	caa	ggg	aca	atg	gtc	acc	gtc	tcg	agt	ggt	gagt	gga	tcc		432
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
				130					135							

⟨210⟩ 67

<211> 321

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)...(321)

<223	3> 12	2B5L\	/. 1-	-321	pept	ide										
<400	)> 67	7														
gac	atc	cag	atg	acc	cag	tct	cct	tcc	acc	ctg	tct	gca	tct	att	gga	48
Asp	Ile	Gln	Met	Thr	G1n	Ser	Pro	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Ile	Gly	
1				5					10					15		
gac	aga	gtc	acc	atc	acc	tgc	cgg	gcc	agc	gag	ggt	att	tat	cac	tgg	96
Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys	Arg	Ala	Ser	G1u	Gly	Ile	Tyr	His	Trp	
			20					25					30			
ttg	gcc	tgg	tat	cag	cag	aag	cca	ggg	aaa	gcc	cct	aaa	ctc	ctg	atc	144
Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	G1n	Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	
		35					40					45				
tat	aag	gcc	tct	agt	tta	gcc	agt	ggg	gcc	cca	tca	agg	ttc	agc	ggc	192
Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	Ala	Ser	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	
	50					55					60					
agt	gga	tct	ggg	aca	gat	ttc	act	ctc	acc	atc	agc	agc	ctg	cag	cct	240
Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	
65					70					75	•				80	
gat	gat	ttt	gca	act	tat	tac	tgc	caa	caa	tat	agt	aat	tat	ccg	ctc	288
Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	G1n	G1n	Tyr	Ser	Asn	Tyr	Pro	Leu	
				85					90					95		
act	ttc	ggc	gga	ggg	acc	aag	ctg	gag	atc	aaa						321
Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	G1u	Ile	Lys						
			100					105								

⟨210⟩ 68

⟨211⟩ 66

<212> DNA

<213> Human

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

49/74

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)... (66)

<223> reader sequence

<400> 68

atg gac atg agg gtc ccc gct cag ctc ctg ggg ctc ctg ctg ctc tgg 48

MET Asp MET Arg Val Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Leu Trp

5 10

ctc cca ggt gcc aaa tgt

66

15

Leu Pro Gly Ala Lys Cys

20

<210> 69

<211> 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VL-1

<400> 69

atggacatga gggtccccgc tcagctcctg gggctcctgc tgctctggct cccaggtgcc 60 aaatgtgaca tccagatgac ccagtctcct tccaccctgt ctgcatctat 110

<210> 70

<211> 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VL-2

<400> 70					
ggagtttagg ggctttccct g	ggcttctgct	gataccaggc	caaccagtga	taaataccct	60
cgctggcccg gcaggtgatg g	gtgactctgt	ctccaataga	tgcagacagg		110
<210> 71					
<211> 110					
<212> DNA					
<213> Artificial Sequen	nce				
<220>					
<223> 12B5VL-3					
<400> 71					
aagcccctaa actcctgatc	tataaggcct	ctagtttagc	cagtggggcc	ccatcaaggt	60
tcagcggcag tggatctggg a	acagatttca	ctctcaccat	cagcagcctg		110
<210> 72					
<211> 103					
<212> DNA					
<213> Artificial Sequen	nce				
<220>					
<223> 12B5VL-4					
<400> 72					
tttgatctcc agcttggtcc	ctccgccgaa	agtgagcgga	taattactat	attgttggca	60
gtaataagtt gcaaaatcat	caggctgcag	gctgctgatg	gtg		103
<210> 73					
<211> 32					
<212> DNA					
<213> Artificial Seque	nce				

```
<220>
```

<223> 12B5VL-S, PCR primer

<400> 73

ttcaagcttc caccatggac atgagggtcc cc 32

<210> 74

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5VL-A, PCR primer

<400> 74

tctaggatcc actcacgttt gatctccagc ttggt 35

<210> 75

<211> 415

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (12)...(398)

<223> HEF-12B5H-g kappa. 12-398 peptide

1

**<400> 75** 

aagcttccac c atg gac atg agg gtc ccc gct cag ctc ctg ggg ctc ctg 50

Met Asp Met Arg Val Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu

5 10

ctg ctc tgg ctc cca ggt gcc aaa tgt gac atc cag atg acc cag tct 98 Leu Leu Trp Leu Pro Gly Ala Lys Cys Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser

<213> Artificial Sequence

 $\langle 223 \rangle$  FLAG tag sequence

<220> △

52/74

	15					20					25					
cct	tcc	acc	ctg	tct	gca	tct	att	gga	gac	aga	gtc	acc	atc	acc	tgc	146
Pro	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Ile	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys	
30					35					40					45	
cgg	gcc	agc	gag	ggt	att	tat	cac	tgg	ttg	gcc	tgg	tat	cag	cag	aag	194
Arg	Ala	Ser	Glu	Gly	Ile	Tyr	His	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	
					50	)				58	5				60	
cca	ggg	aaa	gcc	cct	aaa	ctc	ctg	atc	tat	aag	gcc	tct	agt	tta	gcc	242
Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	Ala	
		•	65					70					75			
agt	ggg	gcc	cca	tca	agg	ttc	agc	ggc	agt	gga	tct	ggg	aca	gat	ttc	290
Ser	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	
		80					85					90				
act	ctc	acc	atc	agc	agc	ctg	cag	cct	gat	gat	ttt	gca	act	tat	tac	338
Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	Tyr	
	95					100					105					
tgc	caa	caa	tat	agt	aat	tat	ccg	ctc	act	ttc	ggc	gga	ggg	acc	aag	386
Cys	Gln	Gln	Tyr	Ser	Asn	Tyr	Pro	Leu	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	
110					115					120					125	
ctg	gag	atc	aaa	cgt	gagt	gga 1	tecta	aga								415
Leu	Glu	Ile	Lys													
<210	)> 7(	ŝ														
<211	l> 24	4														
<212	2> DI	NΑ														

<400> 76

gac tac aag gat gac gac gat aag 24 Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys

5

<210> 77

<211> 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5-S, PCR primer

<400> 77

atagaattcc accatggagt ttgggctgag c 31

<210> 78

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> HuVHJ3, PCR primer

<400> 78

tgaagagacg gtgaccattg tccc 24

⟨210⟩ 79

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> RhuJH3, PCR primer

<400> 79

ggacaatggt caccgtctct tcaggtgg 28

<210> 80

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> RhuVK1, PCR primer

<400> 80

ggagactggg tcatctggat gtccgatccg cc 32

<210> 81

⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> HuVK1.2, PCR primer

<400> 81

gacatccaga tgacccagtc tcc 23

<210> 82

<211> 59

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12B5F-A, PCR primer

<400> 82

attgcggccg cttatcactt atcgtcgtca tccttgtagt ctttgatctc cagcttggt 59

<210> 83

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Linker amino acid sequence and nucleotide sequence

<400> 83

Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser

> 5 10 15

<210> 84

<211> 823

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

<222> (12)...(809)

<223> sc12B5, Single chain Fv

<400> 84

aagcttccac c atg gag ttt.ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt 50 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu

> 1 5 10

tta aga ggt gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gga ggc 98 Leu Arg Gly Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

56/74

					25					20					15	
146	gga	tct	gtc	gca	tgt	tcc	ctc	agt	ctg	tcc	ggg	ggg	ccc	cgg	gtc	ttg
	Gly	Ser	Val	Ala	Cys	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	G1y	Gly	Pro	Arg	Val	Leu
	45					40					35					30
194	ggc	cca	gct	cag	cgc	gtc	tgg	cac	atg	ggc	tac	acc	agg	ctc	acc	atc
	Gly	Pro	Ala	Gln	Arg	Val	Trp	His	Met	G1y	Tyr	Thr	Arg	Leu	Thr	Ile
		60					55					50				
242	gaa	agt	aga	gga	gac	ttt	tcc	ata	ggt	gca	gtg	tgg	gag	ctg	ggg	aag
	Glu	Ser	Arg	Gly	Asp	Phe	Ser	Ile	Gly	Ala	Val	Trp	Glu	Leu	Gly	Lys
			75					70					65			
290	agt	gac	aga	tcc	atc	acc	ttc	cga	ggc	cag	gtg	tcc	gac	gca	tat	tac
	Ser	Asp	Arg	Ser	Ile	Thr	Phe	Arg	Gly	Gln	Val	Ser	Asp	Ala	Tyr	Tyr
				90					85					80		
338	gac	gag	gcc	aga	ctg	agc	aac	atg	caa	ctg	tat	ctg	acc	aac	aag	tcc
	Asp	Glu	Ala	Arg	Leu	Ser	Asn	Met	Gln	Leu	Tyr	Leu	Thr	Asn	Lys	Ser
					105					100					95	
386	atc	gat	ttc	ggt	tat	cat	gca	gga	aga	gcg	tgt	tac	tat	gtg	gct	acg
	Ile	Asp	Phe	Gly	Tyr	His	Ala	Gly	Arg	Ala	Cys	Tyr	Tyr	Val	Ala	Thr
	125					120					115					110
434	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	agt	tcg	gtc	acc	gtc	atg	aca	ggg	caa	ggc	tgg
	Ser	G1y	Gly	Gly	G1y	Ser	Ser	Val	Thr	Val	Met	Thr	Gly	Gln	Gly	Trp
		140					135					130				
482	cag	acc	atg	cag	atc	gac	tcg	gga	ggc	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt
	Glņ	Thr	Met	Gln	Ile	Asp	Ser	G1y	G1 y	Gly	G1y	Ser	Gly	Gly	Gly	G1y
			155					150					145			
530	acc	atc	acc	gtc	aga	gac	gga	att	tct	gca	tct	ctg	aco	tcc	cct	tct
•	Thr	Ile	Thr	Val	Arg	Asp	Gly	Ile	Ser	Ala	Ser	Leu	Thr	Ser	Pro	Ser
				170					165					160		

PCT/JP01/09259 WO 02/33072

57/74

tgc	cgg	gcc	agc	gag	ggt	att	tat	cac	tgg	ttg	gcc	tgg	tat	cag	cag	578
Cys	Arg	Ala	Ser	Glu	Gly	Ile	Tyr	His	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	G1n	Gln	
	175					180					185					
aag	cca	ggg	aaa	gcc	cct	aaa	ctc	ctg	atc	tat	aag	gcc	tct	agt	tta	626
Lys	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ser	Ser	Leu	
190					195					200					205	
gcc	agt	ggg	gcc	cca	tca	agg	ttc	agc	ggc	agt	gga	tct	ggg	aca	gat	674
Ala	Ser	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	
				210					215					220		
ttc	act	ctc	acc	atc	agc	agc	ctg	cag	cct	gat	gat	ttt	gca	act	tat	722
Phe	Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe	Ala	Thr	Tyr	
			225					230					235			
TAC	TGC	CAA	CAA	TAT	AGT	AAT	TAT	CCG	CTC	ACT	TTC	GGC	GGA	GGG	ACC	770
Tyr	Cys	Gln	Gln	Tyr	Ser	Asn	Tyr	Pro	Leu	Thr	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	
		240					245					250				
aag	ctg	gag	atc	aaa	gac	tac	aag	gat	gac	gac	gat	aag	tga	taag	cgg c	820
Lys	Leu	Glu	Ile	Lys	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys				
	255					260		i			265					
cgc																823
<21	0> 8	5														
(21	15 1	14														

<212> PRT

<213> Human

<400> 85

Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu 5 10 15 1

342

Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr		
			20					25					30				
Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	G1n	Pro	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile		
		35					40					45					
Gly	Tyr	Ile	Tyr	Tyr	Ser	Gly	Ser	Thr	Asn	Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys		
	50					55					60						
Ser	Arg	Val	Thr	Ile	Ser	Val	Asp	Thr	Ser	Lys	Ser	Gln	Phe	Ser	Leu		
65					70					75					80		
Lys	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala		
				85					90					95			
Arg	Gly	Arg	Tyr	Phe	Asp	Val	Trp	Gly	Arg	Gly	Thr	Met	Va1	Thr	Val		
			100					105					110				
Ser	Ser																
<210	)> 86	ô															
<21	1> 34	42															
<21	2> DI	NA															
<213	3> Hı	ıman															
<400	0> 86	6															
cag	gtgca	agc '	tgca	gcag	tc g	ggcc	cagga	a ct	ggtga	aagc	ctt	ogga	gac	cctg	tocoto	60	
acc <sup>-</sup>	tgca	ctg	tete	tggt	ga c	tcca <sup>-</sup>	tcag	t ag	ttac	tact	gga	gctg	gat	tcgg	cagccc	120	
cca	ggga	agg (	gact	ggag	tg g	attg	ggta	t at	ctat	taca	gtg	ggag	cac	caac	tacaac	180	
ccc	tccc	tca :	agag <sup>.</sup>	tcgaį	gt c	acca	tatca	a gta	agaca	acgt	cca	agag	cca	gttc	tccctg	240	
aag	ctga	gct	ctgt	gacc	gc c	gcaga	acacı	g gc	cgtg	tatt	act	gtgc	gag	aggg	cggtac	300	

ttcgatgtct ggggccgtgg caccatggtc actgtctcct ca

<211> 57

<212> DNA

<213> Human

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1)... (57)

<223> reader sequence

<308> GenBank No. AF062252

<400> 87

atg aaa cat ctg tgg ttc ttc ctt ctc ctg gtg gca gct ccc aga tgg 48 Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Leu Val Ala Ala Pro Arg Trp

1 5 10 15

gtc ctg tcc 57

Val Leu Ser

<210> 88

<211> 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VH1

<400> 88

atgaaacatc tgtggttctt ccttctcctg gtggcagctc ccagatgggt cctgtcccag 60 gtgcagctgc agcagtcggg cccaggactg gtgaagcctt cggagaccct 110

⟨210⟩ 89

<211> 110

<212> DNA

<213> A	rtif	icial Seque	nce				
<220>						•	
<223> 1	2E10	VH2					
<400> 8	39						
acccaat	cca (	ctccagtccc	ttccctgggg	gctgccgaat	ccagctccag	tagtaactac	60
tgatgga	agtc a	accagagaca	gtgcaggtga	gggacagggt	ctccgaaggc		110
<210> 9	90						
<211> 1	110						
<212> D	)NA						
<213> A	\rtif	icial Seque	ence				
<220>							
<223> 1	12E10	VH3					
<400> 9	90						
tggagtg	ggat	tgggtatatc	tattacagtg	ggagcaccaa	ctacaacccc	tccctcaaga	60
gtcgagt	tcac	catatcagta	gacacgtcca	agagccagtt	ctccctgaag		110
<210> 9	91						
<211> 1	114						
<212> [	ONA						
<213> A	Artif	icial Seque	ence				
<220>							
<223> 1	12E10	VH4					
<400> 9	91						
tgaggag	gaca	gtgaccatgg	tgccacggcc	ccagacatcg	aagtaccgcc	ctctcgcaca	60
gtaatao	cacg	gccgtgtctg	cggcggtcac	agagctcagc	ttcagggaga	actg	114

<210> 92

```
<211> 32
```

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VHS, PCR primer

<400> 92

ttcaagcttc caccatgaaa catctgtggt tc 32

<210> 93

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10VHA, PCR primer

⟨400⟩ 93

ttgggatcca ctcacctgag gagacagtga ccat 34

<210> 94

<211> 426

<212> DNA

<213> Mus

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (12)... (417)

<223> 12E10H, H chain V region

<400> 94

aagcttccac c atg aaa cat ctg tgg ttc ttc ctt ctc ctg gtg gca gct 50 Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Val Ala Ala WO 02/33072 PCT/JP01/09259

62/74

			1	L			Ę	5				10	) .			
ccc	aga	tgg	gtc	ctg	tcc	cag	gtg	cag	ctg	cag	cag	tcg	ggc	cca	gga	98
Pro	Arg	Trp	Val	Leu	Ser	Gln	Val	G1n	Leu	Gln	G1n	Ser	Gly	Pro	Gly	
	15					20					25					
ctg	gtg	aag	cct	tcg	gag	acc	ctg	tcc	ctc	acc	tgc	act	gtc	tct	ggt	146
Leu	Val	Lys	Pro	Ser	Glu	Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
gac	tcc	atc	agt	agt	tac	tac	tgg	agc	tgg	att	cgg	cag	ссс	cca	ggg	194
Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr	Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	G1n	Pro	Pro	Gly	
				50					55					60		
aag	gga	ctg	gag	tgg	att	ggg	tat	atc	tat	tac	agt	ggg	agc	acc	aac	242
Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Tyr	Ser	G1y	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
tac	aac	ссс	tcc	ctc	aag	agt	cga	gtc	acc	ata	tca	gta	gac	acg	tcc	290
Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Val	Thr	Ile	Ser	Val	Asp	Thr	Ser	
	•	80					85					90				
aag	agc	cag	ttc	tcc	ctg	aag	ctg	agc	tct	gtg	acc	gcc	gca	gac	acg	338
Lys	Ser	G1n	Phe	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	
	95					100					105					
gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	ggg	cgg	tac	ttc	gat	gtc	tgg	ggc	cgt	386
Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Arg	Tyr	Phe	Asp	Val	Trp	Gly	Arg	
110					115					120					125	
ggc	acc	atg	gtc	act	gtc	tcc	tca	ggtg	gagt	gga 1	tccca	aa				426
G1y	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser									

130

₹210>-95

<211> 110

<212> PRT

<213> Mus

<400> 95

Ser Tyr Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln

5 1 10 15

Ser Ile Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Asp Val Gly Gly Tyr

20 25 30

Asn Tyr Val Ser Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu 35 40 45

Met Ile Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe 50 55 60

Ser Gly Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu

65 70 75 80

Gln Ala Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ser Ser Tyr Thr Thr Arg 85

90

95

Ser Thr Arg Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu 100 105 110

<210> 96

<211> 330

<212> DNA

<213> Mus

⟨400⟩ 96

tectatgtge tgacteagee acceteggtg teagggtete etggacagte gateaceate 60 tectgeactg gaaccageag tgaegttggt ggttataact atgteteetg gtaecaacag 120 cacccaggca aagcccccaa actcatgatt tatgagggca gtaaacggcc ctcaggggtt 180

<400> 98

tctaatcgct tctctggctc caagtctggc aacacggcct ccctgaccat ctctgggctc caggctgagg acgaggctga ttattactgc agctcatata caaccagaag cactcgggtg 300 330 ttcggcggag ggaccaagct gaccgtccta <210> 97 <211> 57 <212> DNA <213> Human <220> <221> CDS ⟨222⟩ (1)...(57) <223> reader sequence <310> <400> 97 atg gcc tgg acc gtt ctc ctc ctc ggc ctc ctc tct cac tgc aca ggc 48 Met Ala Trp Thr Val Leu Leu Leu Gly Leu Leu Ser His Cys Thr Gly 15 10 1 57 tct gtg acc Ser Val Thr <210> 98 <211> 110 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12E10VL1, PCR primer

atggcctgga ccgttctcct cctcggcctc ctctctcact gcacaggctc tgtgacctcc

tatgtgctga ctcagccacc ctcggtgtca gggtctcctg gacagtcgat	110
<210> 99	
⟨211⟩ 62	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> 12E10VL2, PCR primer	
<400> 99	
tcatgagttt gggggctttg cctgggtgct gttggtacca ggagacatag ttataaccac	60
caacgtcact gctggttcca gtgcaggaga tggtgatcga ctgtccagga	110
⟨210⟩ 100	
<211> 110	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> 12E10VL3, PCR primer	
<400> 100	
cccccaaact catgatttat gagggcagta aacggccctc aggggtttct aatcgcttct	60
ctggctccaa gtctggcaac acggcctccc tgaccatctc tgggctccag	110
<210> 101 .	
<211> 102	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> 12E10VL4, PCR primer	

<213> Mus

<221> CDS

<220>

## 66/74

<400> 101 taggacggtc agcttggtcc ctccgccgaa cacccgagtg cttctggttg tatatgagct 102 gcagtaataa tcagcctcgt cctcagcctg gagcccagag at <210> 102 <211> 31 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12E10VLS, PCR primer <400> 102 atcaagcttc caccatggcc tggaccgttc t 31 ⟨210⟩ 103 <211> 36 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> 12E10VLA, PCR primer <400> 103 ctaggatccg ggctgaccta ggacggtcag cttggt 36 <210> 104 <211> 387 <212> DNA

(222	> (1	)	(387	')												
(223	> 12	E10L	., L	chai	n V	regi	.on									
<310	>															
<400	> 10	)4														
atg	gcc	tgg	acc	gtt	ctc	ctc	ctc	ggc	ctc	ctc	tct	cac	tgc	aca	ggc	48
Met	Ala	Trp	Thr	Val	Leu	Leu	Leu	Gly	Leu	Leu	Ser	His	Cys	Thr	Gly	
1				5					10					15		
tct	gtg	acc	tcc	tat	gtg	ctg	act	cag	cca	ccc	tcg	gtg	tca	ggg	tct	96
Ser	Val	Thr	Ser	Tyr	Val	Leu	Thr	G1n	Pro	Pro	Ser	Val	Ser	G1y	Ser	
			20					25					30			
cct	gga	cag	tcg	atc	acc	atc	tcc	tgc	act	gga	acc	agc	agt	gac	gtt	144
Pro	Gly	G1n	Ser	Ile	Thr	Ile	Ser	Cys	Thr	Gly	Thr	Ser	Ser	Asp	Va1	
		35					40					45				
ggt	ggt	tat	aac	tat	gtc	tcc	tgg	tac	caa	cag	cac	cca	ggc	aaa	gcc	192
Gly	Gly	Tyr	Asn	Tyr	Val	Ser	Trp	Tyr	G1n	Gln	His	Pro	Gly	Lys	Ala	
	50					55					60					
ccc	aaa	ctc	atg	att	tat	gag	ggc	agt	aaa	cgg	ccc	tca	ggg	gtt	tct	240
Pro	Lys	Leu	Met	Ile	Tyr	G1u	Gly	Ser	Lys	Arg	Pro	Ser	Gly	Val	Ser	
65					70					75					80	
aat	cgc	ttc	tct	ggc	tcc	aag	tct	ggc	aac	acg	gcc	tcc	ctg	acc	atc	288
Asn	Arg	Phe	Ser	G1y	Ser	Lys	Ser	Gly	Asn	Thr	Ala	Ser	Leu	Thr	Ile	
				85					90					95		•
tct	ggg	ctc	cag	gct	gag	gac	gag	gct	gat	tat	tac	tgc	agc	tca	tat	336
Ser	Gly	Leu	G1n	Ala	Glu	Asp	Glu	Ala	Asp	Tyr	Tyr	Cys	Ser	Ser	Tyr	
			100					105					110			
Aca	acc	aga	agc	act	cgg	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	acc′	aag	ctg	acc	gtc	384
Thr	Thr	Arg	Ser	Thr	Arg	Val	Phe	Gly	Gly	Gly	Thr	Lys	Leu	Thr	Val	
		115					120					125				

387 cta

Leu

<210> 105

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(24)

<223> FLAG, reader sequence

<400> 105

gac tac aag gat gac gac gat aag 24

Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

<210> 106

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10S, PCR primer

<400> 106

tatgaattcc accatgaaac atctgtggtt 30

<210> 107

<211> 38

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> DB2, PCR primer

<400> 107

taggagctac cgcctccacc tgaggagaca gtgaccat 38

⟨210⟩ 108

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> DB1, PCR primer

<400> 108

gtctcctcag gtggaggcgg tagctcctat gtgctgactc agcc 44

<210> 109

<211> 59

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 12E10FA, PCR primer

<400> 109

attgcggccg cttatcactt atcgtcgtca tccttgtagt ctaggacggt cagcttggt 59

<210> 110

<211> 792

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(221	> CD	S														
(222	> (1	1)	. (77	78)												
(223	> 12	E10,	Sir	ngle	chai	n Fv	,									
<400	> 11	0														
gaat	tcca	acc a	atg a	aaa o	at c	tg t	gg t	tc 1	ttc o	ctt d	ctc o	ctg g	gtg g	gca g	gct	49
•		y	Met I	ys ŀ	lis L	eu 1	Crp F	he F	Phe I	Leu l	Leu l	Jeu ∖	/al /	la A	la	
			1				5					10				
ccc	aga	tgg	gtc	ctg	tcc	cag	gtg	cag	ctg	cag	cag	tcg	ggc	cca	gga	97
Pro	Arg	Trp	Val	Leu	Ser	Gln	Val	Gln	Leu	Gln	G1n	Ser	G1y	Pro	Gly	
	15					20					25					
ctg	gtg	aag	cct	tcg	gag	acc	ctg	tcc	ctc	acc	tgc	act	gtc	tct	ggt	145
Leu	Val	Lys	Pro	Ser	Glu	Thr	Leu	Ser	Leu	Thr	Cys	Thr	Val	Ser	Gly	
30					35					40					45	
gac	tcc	atc	agt	agt	tac	tac	tgg	agc	tgg	att	cgg	cag	ccc	cca	ggg	193
Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr	Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	Gln	Pro	Pro	Gly	
				50				-	55					60		
aag	gga	ctg	gag	tgg	att	ggg	tat	atc	tat	tac	agt	ggg	agc	acc	aac	241
Lys	G1y	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Tyr	Ile	Tyr	Tyr	Ser	Gly	Ser	Thr	Asn	
			65					70					75			
tac	aac	ссс	tcc	ctc	aag	agt	cga	gtc	acc	ata	tca	gta	gac	acg	tcc	289
Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	Val	Thr	Ile	Ser	Val	Asp	Thr	Ser	
		80					85					90				
aag	agc	cag	ttc	tcc	ctg	aag	ctg	agc	tct	gtg	acc	gcc	gca	gac	acg	337
Lys	Ser	Gln	Phe	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Ser	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Thr	
	95					100					105					
gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	ggg	cgg	tac	ttc	gat	gtc	tgg	ggc	cgt	385
Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Arg	Tyr	Phe	Asp	Val	Trp	Gly	Arg	
110					115					120					125	

ggc	acc	atg	gtc	act	gtc	tcc	tca	ggt	gga	ggc	ggt	agc	tcc	tat	gtg	433
Gly	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Ser	Tyr	Va1	
				130					135					140		
ctg	act	cag	cca	ссс	tcg	gtg	tca	ggg	tct	cct	gga	cag	tcg	atc	acc	481
Leu	Thr	Gln	Pro	Pro	Ser	Val	Ser	Gly	Ser	Pro	Gly	Gln	Ser	Ile	Thr	
			145					150					155			
atc	tcc	tgc	act	gga	acc	agc	agt	gac	gtt	ggt	ggt	tat	aac	tat	gtc	529
Ile	Ser	Cys	Thr	G1y	Thr	Ser	Ser	Asp	Val	Gly	Gly	Tyr	Asn	Tyr	Val	
		160					165					170				
tcc	tgg	tac	caa	cag	cac	cca	ggc	aaa	gcc	ccc	aaa	ctc	atg	att	tat	577
Ser	Trp	Tyr	Gln	Gln	His	Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Met	Ile	Tyr	
	175					180					185					
gag	ggc	agt	aaa	cgg	ccc	tca	ggg	gtt	tct	aat	cgc	ttc	tct	ggc	tcc	625
Glu	Gly	Ser	Lys	Arg	Pro	Ser	Gly	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	
190					195					200					205	
aag	tct	ggc	aac	acg	gcc	tcc	ctg	acc	atc	tct	ggg	ctc	cag	gct	gag	673
Lys	Ser	Gly	Asn	Thr	Ala	Ser	Leu	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	G1n	Ala	Glu	
				210					215					220		
gac	gag	gct	gat	tat	tac	tgc	agc	tca	tat	aca	acc	aga	agc	act	cgg	721
Asp	G1u	Ala	Asp	Tyr	Tyr	Cys	Ser	Ser	Tyr	Thr	Thr	Arg	Ser	Thr	Arg	
			225					230	٠				235			
gtg	ttc	ggc	gga	ggg	acc	aag	ctg	acc	gtc	cta	gac	tac	aag	gat	gac	769
Val	Phe	Gly	G1y	Gly	Thr	Lys	Leu	Thr	Val	Leu	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	
		240					245					250				
gac	gat	aag	tgat	aago	gg c	cgc										792
Asp	Asp	Lys														
	255															

(210>	111	
(211)	62	
(212)	DNA	
(213>	Artificial Sequence	
(220)		
(223>	sc4.3, PCR primer	
(400>	111	
ggtggc	ctgag tcagcacata ggacgatccg ccaccacccg aaccaccacc acccgaacca	60
cc		62
(210>	112	
(211)	61	
(212>	DNA	
(213>	Artificial Sequence	
(220>		
(223)	scl. 3, PCR primer	
(400>	112	
gcacca	atggt cactgtctcc tcaggtggtg gtggttcggg tggtggtggt tcgggtggtg	60
3		61
(210)	113	
(211>	822	
(212>	DNA	
(213>	Artificial Sequence	
(220>		
(221>		
(222>	(11)(807)	
12235	sc12F10 Single chair Fy	

<4	$\wedge$	n	\	1	1	3
<b>\4</b>	w	.,	_		-	• •

gaa	ttcca	acc	atg	aaa	cat	ctg	tgg	ttc	ttc	ctt	ctc	ctg	gtg	gca	gct	49
			Met	Lys	His	Leu	Trp	Phe	Phe	Leu	Leu	Leu	Val	Ala	Ala	
			1				5					10				
ccc	aga	tgg	gtc	ctg	tcc	cag	gte	g cag	g cte	cag	cag	tcg	g ggo	c cca	gga	97
Pro	Arg	Trp	Val	Leu	Ser	Gln	Va]	G]r	Leu	Gln	Gln	Ser	G13	/ Pro	Gly	,
	15					20	)				25					
ctg	gtg	aag	cct	tcg	gag	acc	ctg	g tco	cto	acc	tgo	act	gto	c tot	ggt	145
Leu	Val	Lys	Pro	Ser	Glu	Thr	Lei	ı Sei	Leu	Thr	Cys	Thi	· Val	l Ser	Gly	
30					35					40	)				45	
gac	tcc	atc	agt	agt	tac	tac	tgg	g ago	tgg	att	cgg	cag	g ccc	c cca	ggg	193
Asp	Ser	Ile	Ser	Ser	Tyr	Tyr	Trp	Ser	Trp	Ile	Arg	Glr	n Pro	o Pro	Gly	
				50	)				55	;				60	)	
aag	gga	ctg	gag	tgg	att	ggg	tat	t ato	tat	tac	agt	ggg	g ago	acc	aac	241
Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Ile	Gly	Туг	: Ile	э Туг	Туг	Ser	G1y	/ Sea	c Thi	Asn	
			65	;				70	)				78	5		
tac	aac	ссс	tcc	cto	aag	agt	cga	a gto	acc	ata	tca	gta	a gad	c ace	g tcc	289
Tyr	Asn	Pro	Ser	Leu	Lys	Ser	Arg	g Val	l Thr	· Ile	Ser	· Va]	l Ası	o Thi	Ser	•
		80					88	5,				90	)			
aag	agc	cag	ttc	tcc	ctg	aag	ctg	gago	tct	gte	g acc	gco	goa	a gad	acg	337
Lys	Ser	Gln	Phe	Ser	Leu	Lys	Lei	ı Sei	: Ser	Val	. Thr	· Ala	a Ala	a Asp	Thr	
	95					100	+				105	•				
gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	ggg	g cgg	g tac	ttc	gat	gto	tgg	g ggo	cgt	385
Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	/ Arg	у Туг	Phe	e Asp	Va]	l Trp	o Gly	/ Arg	
110					115	i				120	)				125	
ggc	acc	atg	gtc	act	gto	tcc	tca	a gg1	ggt	ggt	ggt	tce	g ggt	t ggt	ggt	433
Gly	Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	/ Gly	Gly	Gly	Sei	Gly	/ Gly	Gly	
				130	)				135	;				140	)	

WO 02/33072 PCT/JP01/09259

ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	tcc	tat	gtg	ctg	act	cag	cca	ccc	tcg	481
Gly	Ser	G1y	Gly	Gly	G1y	Ser	Ser	Tyr	Val	Leu	Thr	G1n	Pro	Pro	Ser	
			145					150					155			
gtg	tca	ggg	tct	cct	gga	cag	tcg	atc	acc	atc	tcc	tgc	act	gga	acc	529
Val	Ser	Gly	Ser	Pro	Gly	Gln	Ser	Ile	Thr	Ile	Ser	Cys	Thr	G1y	Thr	
		160					165					170				
agc	agt	gac	gtt	ggt	ggt	tat	aac	tat	gtc	tcc	tgg	tac	caa	cag	cac	577
Ser	Ser	Asp	Val	G1y	Gly	Tyr	Asn	Tyr	Va1	Ser	Trp	Tyr	G1n	Gln	His	
	175					180					185					
cca	ggc	aaa	gcc	ccc	aaa	ctc	atg	att	tat	gag	ggc	agt	aaa	cgg	ссс	625
Pro	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu	Met	Ile	Tyr	Glu	Gly	Ser	Lys	Arg	Pro	
190					195					200					205	
tca	ggg	gtt	tct	aat	cgc	ttc	tct	ggc	tcc	aag	tct	ggc	aac	acg	gcc	673
Ser	Gly	Val	Ser	Asn	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Lys	Ser	Gly	Asn	Thr	Ala	
				210					215					220		
tcc	ctg	acc	atc	tct	ggg	ctc	cag	gct	gag	gac	gag	gct	gat	tat	tac	721
Ser	Leu	Thr	Ile	Ser	Gly	Leu	Gln	Ala	Glu	Asp	Glu	Ala	Asp	Tyr	Tyr	
			225					230					235			
tgc	agc	tca	tat	aca	acc	aga	agc	act	cgg	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	acc	769
Cys	Ser	Ser	Tyr	Thr	Thr	Arg	Ser	Thr	Arg	Val	Phe	Gly	Gly	G1y	Thr	
		240					245					250				
aag	ctg	acc	gtc	cta	gac	tac	aag	gat	gac	gac	gat	aag	tgat	taago	egg	818
Lys	Leu	Thr	Val	Leu	Asp	Tyr	Lys	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys				
	255					260					265					
ccg	2															822

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/09259

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER Cl <sup>7</sup> C12N15/09, 15/62, C07K16/2	8, A61K39/395									
	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC									
	S SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by	ov classification symbols)									
Int.	C1 <sup>7</sup> C12N15/09, 15/62, C07K16/2	8, A61K39/395									
	ion searched other than minimum documentation to the										
Electronic da	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  JICST FILE (JOIS), MEDLINE (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG)										
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
Y	Bijia DENG et al., "An Agonist Antibody to the Human c-Mpl Rec Megakaryocytopoiesis", Blood, 15 No.6, pages 1981 to 1988	1-40									
¥ .	US 5885574 A (Amgen Inc.), 23 March, 1999 (23.03.99), & JP 2000-95800 A & EP 773962 & WO 96/03438 A	1-40									
<b>Y</b>	KIPRIYANOV et al., "Bispecific Cell-Mediated Lysis of Malignant Cancer, (1998), Vol.77, No.5,	: Human B Cells", Int. J.	1-40								
Y	WO 00/53634 A (Chugai Pharmaceu 14 September, 2000 (14.09.00), & EP 1167388 A	tical Co., Ltd.),	1-40								
А	Ming-Hong XIE et al., "Direct dinvolvement in acetycholine receidentification of agonist ScFv" August, 1997, Vol.15, No.8, pag	eptor clustering through, Nature Biotechnology,	1-40								
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	Sce patent family annex.									
"A" docum- conside "E" earlier date "L" docum- cited to special "O" docum- means "P" docum-	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family									
29 0	actual completion of the international search January, 2002 (29.01.02)	Date of mailing of the international sear 05 February, 2002 (0	wh report 05 . 02 . 02)								
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer									
Facsimile N	ю.	Telephone No.									

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/09259

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	EP 1035132 A (Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.), 13 September, 2000 (13.09.00), & WO 99/12973 A	1-40
	·	
		40
	·	

A. 発明の原	異する分野の分類(国際特許分類(IPC))						
	Int. Cl' Cl2N15/09, 15/62,	CO7K16/28. A61K39/395					
B. 調査を1	テった分野						
	最小限資料(国際特許分類(IPC))						
	Int. Cl <sup>†</sup> C12N15/09, 15/62,	C07K16/28, A61K39/395					
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
			; ;				
国際調査で使用	<b>用した電子データベース(データベースの名称、</b>	調査に使用した用語)					
	JICST774#(JOIS) MEDLINE(STN)	WPI(DIALOG) BIOSIS(DIALOG)	i				
C. 関連する	ると認められる文献						
引用文献の カテゴリー*		ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
Y	1-40						
Y	US 5885574 A (AMGEN INC.) 1999.3. & JP 2000-95800 A & EP 773962		1-40				
Y	KIPRIYANOV et al., Bispecific CD3 Cell-Mediated Lysis of Malignant Int. J. Cancer (1998), Vol. 77, No. 5	Human B Cells.,	1-40				
× C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。				
<ul> <li>区欄の続きにも文献が列挙されている。</li> <li>★ 引用文献のカテゴリー</li> <li>「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの</li> <li>「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願目以後に公表された文献であって、出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理証の現存に公表されたもの</li> <li>「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日おしくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す)</li> <li>「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「A」同一パテントファミリー文献</li> </ul>							
国際調査を完	了した日 29.01.02	国際調査報告の発送日 05.	02.02				
日本日	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100~8915 ポ千代国区設が関三丁月4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 小幕 道明 電話番号 03-3581-1101	八 4B 9358 内線 3448				

## 国際調査報告

C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	WO 00/53634 Λ (CHUGΛΙ PHΛRMΛCEUTICΛL CO.LTD.) 2000.9.14 & EP 1167388 Λ	1-40
А	Ming-Hong XIE et al., Direct demonstration of MuSK involvement in acetycholine receptor clustering through identification of agonist ScFv., NATURE BIOTECHNOLOGY, August 1997, Vol. 15, No. 8, p. 768-771	1-40
A	EP 1035132 A (CHUGAI PHARMACEUTICAL CO.LTD.) 2000.9.13 & WO 99/12973 A	1 — 4 0